This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

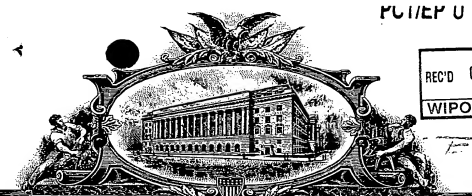
IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

0 7 APR 2000

PCT



ANTERIOR STANDS OF THE OR

TO ALL TO WHOM THESE PRESENTS SHAVE COME:

UNITED STATES DEPARTMENT OF COMMERCE

United States Patent and Trademark Office

February 09, 2000

THIS IS TO CERTIFY THAT ANNEXED HERETO IS A TRUE COPY FROM THE RECORDS OF THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE OF THOSE PAPERS OF THE BELOW IDENTIFIED PATENT APPLICATION THAT MET THE REQUIREMENTS TO BE GRANTED A FILING DATE UNDER 35 USC 111.

APPLICATION NUMBER: 60/149,329

FILING DATE: August 17, 1999

PA 205706

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

By Authority of the COMMISSIONER OF PATENTS AND TRADEMARKS

T. LAWRENCE Certifying Officer

CGWNen Ce

Please type a plus sign (+) inside this box --> [+]

PTO/SB/16 (2-98)

Approved for use through 01/31/2001. OMB 0651-0037

Patent and Trademark Office; U.S. DEPARTMENT OF COMMERCE

Under the Paperwork Reduction Act of 1995, no persons are required to respond to a collection of information unless it displays a valid OMB control number.

PROVISIONAL APPLICATION FOR PATENT COVER SHEET

This is a request for filing a PROVISIONAL APPLICATION FOR PATENT under 37 CFR 1.53 (c).

INVENTOR(S)							
Given Name (first and middle (if any))		Family Name or Surname		(City a	oreign Country)		
Frank	Himmelsbach			Mittelbiberach, Germ			ny
Elke Lang		Langkopf		Warthausen, Germany			/
		Jung			nheim, Germany		
Additional inventors are being named on the 1_ separately numbered sheets attached hereto					ereto		
TITLE OF THE INVENTION (280 characters max)							
Bicyclische Heterocyclen, diese Vergindungen enthaltende Arz-neimittel, deren Verwendung und Verfahren zu ihrer Herstellung						eren	
Direct all correspondence to: CORRESPONDENCE ADDRESS							
Customer Number					Place Customer Number Bar Code Label here		
OR		e Customer Numbe	er here		Dai	C006 L	aber nere
Firm or Individual Name	Dr. Robert P. Raymond						
Address	Boehringer Ingelheim Corporation						
Address	900 Ridgebury Road, PO Box 368						
City	Ridgefield		State	СТ		ZIP	06877
Country	US		Telephone	203-798-9988 Fa		Fax	
ENCLOSED APPLICATION PARTS (check all that apply)							
Specification Number of Pages 106 Small Entity Statement							
Drawing(s) Number of Sheets Other (specify)							
METHOD OF PAYMENT OF FILING FEES FOR THIS PROVISIONAL APPLICATION FOR PATENT (check one)							PATENT (check one)
A check or money order is enclosed to cover the filing fees FILING FEE AMOUNT (\$)							
The Commissioner is hereby authorized to charge filing fees or credit any overpayment to Deposit Account Number: 02-2955 150.00							
The invention was made by an agency of the United States Government or under a contract with an agency of the United States Government. No. Yes, the name of the U.S. Government agency and the Government contract number are:							
Tes, the name of the U.S. Government agency and the Government contract notitives are.							
Respectfully submitted, Date 8117199							
SIGNATURE	pel		RATION		28,991		
TYPED or PRINTED NAME 203/798-4868 CELEPHONE 203/798-4868 (if appropriate) Docket Number: 5/1261 P						5/1261 PV	

TELEPHONE

USE ONLY FOR FILING A PROVISIONAL APPLICATION FOR PATENT

This collection of information is required by 37 CFR 1.51. The information is used by the public to file (and by the PTO to process) a provisional application. Confidentiality is governed by 35 U.S.C. 122 and 37 CFR 1.14. This collection is estimated to take 8 hours to complete, including gathering, preparing, and submitting the complete provisional application to the PTO.

Time will vary depending upon the individual case. Any comments on the amount of time you require to complete this form and/or suggestions for reducing this burden, should be sent to the Chief Information Officer, U.S. Patent and Trademark Office, U.S. Department of Commerce, Washington, D.C., 20231. DO NOT SEND FEES OR COMPLETED FORMS TO THIS ADDRESS. SEND TO: Box Provisional Application, Assistant Commissioner for Patents, Washington, D.C., 20231.



PROVISIONAL APPLICATION COVER SHEET Additional Page

+

PTO/S8/16 (2-98)
Approved for use through 01/31/2001. OMB 0651-0037
Patent and Trademark Office; U.S. DEPARTMENT OF COMMERCE
Under the Paperwork Reduction Act of 1995, no persons are required to respond to a collection of information unless it displays a valid OMB control number.

		Docket Number		5/1261 PV	Type a plus sign (+) inside this box →	+	
INVENTOR(S)/APPLICANT(S)							
Given Name (first and middle [if any])	Sumame	Residence me (City and either State or Foreign Country)					
Thomas	Metz		Wien	, Germany		ŀ	
						1	
						- 1	
						1	
						- 1	
			1			l	
						ı	
						ł	
						1	

Number 1 of 1

+

ŧ.,

$$R_a$$
 R_b
 R_c
 $A - B - C - D - E$
 R_d
 R_d
 R_d
 R_c
 R_d

deren Tautomeren, deren Sterecisomere und deren Salze, insbesonders deren physiologisch verträgliche Salze mit anorganischen oder organischen Säuren oder Basen, welche wertvolle pharmakologische Eigenschaften aufweisen, insbesondere eine Hemmwirkung auf die durch Tyrosinkinasen vermittelte Signaltransduktion, deren Verwendung zur Behandlung von Krankheiten, insbesondere von Tumorerkrankungen, von Erkrankungen der Lunge und der Atemwege und deren Herstellung.

In der obigen allgemeinen Formel I bedeutet

Ra ein Wasserstoffatom oder eine C1-4-Alkylgruppe,

 R_b eine Phenyl-, Benzyl- oder 1-Phenylethylgruppe, in denen der Phenylkern jeweils durch die Reste R_1 bis R_3 substituiert ist, wobei

 R_1 und R_2 , die gleich oder verschieden sein können, jeweils ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatom,

eine C_{1-4} -Alkyl-, Hydroxy-, C_{1-4} -Alkoxy-, C_{3-6} -Cycloalkyl-, C_{4-6} -Cycloalkoxy-, C_{2-5} -Alkenyl- oder C_{2-5} -Alkinylgruppe,

eine Aryl-, Aryloxy-, Arylmethyl- oder Arylmethoxygruppe,

eine C_{3-5} -Alkenyloxy- oder C_{3-5} -Alkinyloxygruppe, wobei der ungesättigte Teil nicht mit dem Sauerstoffatom verknüpft sein kann,

eine C_{1-4} -Alkylsulfenyl-, C_{1-4} -Alkylsulfinyl-, C_{1-4} -Alkylsulfonyloxy-, Trifluormethylsulfenyl-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethylsulfonylgruppe,

eine durch 1 bis 3 Fluoratome substituierte Methyl- oder
Methoxygruppe, `

eine durch 1 bis 5 Fluoratome substituierte Ethyl- oder Ethoxygruppe,

eine Cyano- oder Nitrogruppe oder eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C_{1-4} -Alkylgruppen substituierte Aminogruppe, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, oder

 R_1 zusammen mit R_2 , sofern diese an benachbarte Kohlenstoffatome gebunden sind, eine -CH=CH-CH=CH-, -CH=CH-NH-oder -CH=N-NH-Gruppe und

R, ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom,

eine C_{1-4} -Alkyl-, Trifluormethyl- oder C_{1-4} -Alkoxygruppe darstellen,

 R_c und R_d , die gleich oder verschieden sein können, jeweils ein Wasserstoff-, Fluor- oder Chloratom, eine Methoxygruppe oder eine gegebenenfalls durch eine Methoxy-, Dimethylamino-, Di-

ethylamino-, Pyrrolidino-, Piperidino- oder Morpholinogruppe substituierte Methylgruppe,

X eine durch eine Cyanogruppe substituierte Methingruppe oder ein Stickstoffatom,

A ein Sauerstoffatom oder eine gegebenenfalls durch eine C_{1-4} -Alkylgruppe substituierte Iminogruppe,

B eine Carbonyl- oder Sulfonylgruppe,

C eine 1,3-Allenylen, 1,1- oder 1,2-Vinylengruppe, die jeweils durch eine oder zwei Methylgruppen oder durch eine Trifluormethylgruppe substituiert sein können,

eine Ethinylengruppe oder

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Methylgruppen oder durch eine Trifluormethylgruppe substituierte 1,3-Butadien-1,4-ylen-gruppe,

D eine Alkylen-, -CO-alkylen- oder -SO₂-alkylengruppe, in denen der Alkylenteil jeweils 1 bis 8 Kohlenstoffatome enthält und zusätzlich 1 bis 4 Wasserstoffatome im Alkylenteil durch Fluoratome ersetzt sein können, wobei die Verknüpfung der -CO-alkylen- oder -SO₂-alkylengruppe mit der benachbarten Gruppe C jeweils über die Carbonyl- oder Sulfonylgruppe erfolgen muß,

eine -CO-O-alkylen-, -CO-NR₄-alkylen- oder -SO₂-NR₄-alkylen- gruppe, in denen der Alkylenteil jeweils 1 bis 8 Kohlenstoff- atome enthält, wobei die Verknüpfung mit der benachbarten Gruppe C jeweils über die Carbonyl- oder Sulfonylgruppe erfolgen muß, in denen

 R_4 ein Wasserstoffatom oder eine C_{1-4} -Alkylgruppe darstellt,

oder, falls D an ein Kohlenstoffatom des Restes E gebunden ist, auch eine Bindung

oder, falls D an ein Stickstoffatom des Restes E gebunden ist, auch eine Carbonyl- oder Sulfonylgruppe,

E eine $R_6O-CO-alkylen-NR_5-$, $(R_7O-PO-OR_8)-alkylen-NR_5-$ oder $(R_7O-PO-R_8)-alkylen-NR_5-$ oder $(R_7O-PO-R_8)-alkylen-NR_5-$ Gruppe, in denen jeweils der Alkylenteil, welcher geradkettig ist und 1 bis 6 Kohlenstoffatome enthält, zusätzlich durch eine oder zwei $C_{1-2}-$ Alkylgruppen oder durch eine R_6O-CO- oder $R_6O-CO-C_{1-2}-$ alkylgruppe substituiert sein kann, wobei

R₅ ein Wasserstoffatom,

eine C_{1-4} -Alkylgruppe, die durch eine Hydroxy-, C_{1-4} -Alkoxy-, Carboxy-, R_6 O-CO-, $(R_7$ O-PO-OR $_8$)-, $(R_7$ O-PO-R $_9$)-, Amino-, C_{1-4} -Alkylamino- oder Di- $(C_{1-4}$ -Alkyl)-aminogruppe oder durch eine 4- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe substituiert sein kann, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino- oder N- $(C_{1-4}$ -Alkyl)-iminogruppe ersetzt sein kann,

eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Methylgruppen substituierte Ethyl- oder Propylgruppe, die jeweils endständig durch eine C_{1-6} -Alkylcarbonylsulfenyl-, C_{3-7} -Cycloalkylcarbonylsulfenyl-, C_{3-7} -Cycloalkyl- C_{1-3} -alkylcarbonylsulfenyl-, Arylcarbonylsulfenyl- oder Aryl- C_{1-3} -alkylcarbonylsulfenyl-gruppe substituiert ist,

eine C₃₋₇-Cycloalkyl- oder C₃₋₇-Cycloalkyl-C₁₋₃-alkylgruppe,

 $R_{\rm s}$, $R_{\rm 7}$ und $R_{\rm 8}$, die gleich oder verschieden sein können, jeweils ein Wasserstoffatom,

eine C_{1-8} -Alkylgruppe, die durch eine Hydroxy-, C_{1-4} -Alkoxy-, Amino-, C_{1-4} -Alkylamino- oder Di- $(C_{1-4}$ -Alkyl)-aminogruppe oder durch eine 4- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe sub-

stituiert sein kann, wobei in den vorstehend erwähnten 6-bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino- oder N- $(C_{1-4}$ -Alkyl)-iminogruppe ersetzt sein kann,

eine gegebenenfalls durch 1 oder 2 Methylgruppen substituierte C_{4-7} -Cycloalkylgruppe,

eine C_{3-5} -Alkenyl- oder C_{3-5} -Alkinylgruppe, wobei der ungesättigte Teil nicht mit dem Sauerstoffatom verknüpft sein kann,

eine C_{3-7} -Cycloalkyl- C_{1-4} -alkyl-, Aryl-, Aryl- C_{1-4} -alkyl- oder R_g CO-O-(R_e CR $_t$)-Gruppe, wobei

 $R_{\rm e}$ und $R_{\rm f}$, die gleich oder verschieden sein können, jeweils ein Wasserstoffatom oder eine C_{1-4} -Alkylgruppe und

 R_g eine C_{1-4} -Alkyl-, C_{3-7} -Cycloalkyl-, C_{1-4} -Alkoxy- oder C_{5-7} -Cycloalkoxygruppe darstellen,

und R, eine C_{1-4} -Alkyl-, Aryl- oder Aryl- C_{1-4} -alkylgruppe darstellen,

eine 4- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, die durch eine R_6O-CO- , $(R_7O-PO-OR_8)-$, $(R_7O-PO-R_9)-$, $R_6O-CO-C_{1-4}-$ alkyl-, Bis- $(R_6O-CO)-C_{1-4}-$ alkyl-, $(R_7O-PO-OR_8)-C_{1-4}-$ alkyl- oder $(R_7O-PO-R_9)-C_{1-4}-$ alkylgruppe substituiert ist, in denen R_6 bis R_9 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine Piperazino- oder Homopiperazinogruppe, die in 4-Stellung durch den Rest R_{10} und zusätzlich an einem Ringkohlenstoffatom durch eine R_6O-CO- , $(R_7O-PO-OR_8)-$, $(R_7O-PO-R_9)-$, $R_6O-CO-C_{1-4}-al-kyl-$, $Bis-(R_6O-CO)-C_{1-4}-alkyl-$, $(R_7O-PO-OR_8)-C_{1-4}-alkyl-$ oder $(R_7O-PO-R_9)-C_{1-4}-alkyl$ gruppe substituiert ist, in denen R_6 bis R_9 wie vorstehend erwähnt definiert sind und

 R_{10} ein Wasserstoffatom, eine C_{1-4} -Alkyl-, Formyl-, C_{1-4} -Alkylcarbonyl- oder C_{1-4} -Alkylsulfonylgruppe darstellt,

eine Piperazino- oder Homopiperazinogruppe, die jeweils in 4-Stellung durch eine $R_6O-CO-C_{1.4}$ -alkyl-, Bis- $(R_6O-CO)-C_{1.4}$ -al-kyl-, $(R_7O-PO-OR_8)-C_{1.4}$ -alkyl- oder $(R_7O-PO-R_9)-C_{1.4}$ -alkylgruppe substituiert ist, in denen R_6 bis R_9 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine Morpholino- oder Homomorpholinogruppe, die jeweils durch eine R_6O-CO- , $(R_7O-PO-OR_8)-$, $(R_7O-PO-R_9)-$, $R_6O-CO-C_{1-4}-alkyl-$, $R_6O-CO-C_{1-4}-alkyl-$, $R_7O-PO-OR_8)-C_{1-4}-alkyl$ oder $(R_7O-PO-R_9)-C_{1-4}-alkyl$ gruppe substituiert ist, in denen R_6 bis R_9 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine in 1-Stellung durch den Rest R_{10} substituierte Pyrrolidinyl-, Piperidinyl- oder Hexahydroazepinylgruppe, wobei die vorstehend erwähnten 5- bis 7-gliedrigen Ringe jeweils zusätzlich an einem Kohlenstoffatom durch eine R_6O-CO- , $(R_7O-PO-OR_8)-$, $(R_7O-PO-R_9)-$, $R_6O-CO-C_{1-4}-alkyl-$, Bis- $(R_6O-CO)-C_{1-4}-alkyl-$, $(R_7O-PO-OR_8)-C_{1-4}-alkyl-$ oder $(R_7O-PO-R_9)-C_{1-4}-alkyl$ gruppe substituiert sind, in denen R_6 bis R_{10} wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine in 1-Stellung durch eine $R_6O-CO-C_{1-4}$ -alkyl-, Bis- $(R_6O-CO)-C_{1-4}$ -alkyl-, $(R_7O-PO-OR_8)-C_{1-4}$ -alkyl- oder $(R_7O-PO-R_9)-C_{1-4}$ -alkyl- oder $(R_7O-PO-R_9)-C_{1-4}$ -alkyl- oder Hexa-hydroazepinylgruppe, in denen R_6 bis R_9 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine 2-0xo-morpholinogruppe, die durch 1 bis 4 C₁₋₂-Alkylgruppen substituiert sein kann,

eine 2-0xo-thiomorpholinogruppe, die durch 1 bis 4 C_{1-2} -Alkylgruppen substituiert sein kann,

eine Morpholinogruppe, die in 2-Stellung durch eine C_{1-4} -Alkoxygruppe substituiert ist,

eine Morpholinogruppe, die in 2- und 6-Stellung jeweils durch eine C_{1-4} -Alkoxygruppe substituiert ist,

eine C_{1-4} -Alkyl-NR_s-Gruppe, in der der C_{1-4} -Alkylteil, welcher geradkettig ist und zusätzlich durch eine oder zwei Methyl-gruppen substituiert sein kann, jeweils endständig durch eine Di- $(C_{1-4}$ -Alkoxy)-methyl- oder Tri- $(C_{1-4}$ -Alkoxy)-methylgruppe substituiert ist, wobei R_s wie vorstehend erwähnt definiert ist,

eine C_{1-4} -Alkyl-NR_s-Gruppe, in der der C_{1-4} -Alkylteil, welcher geradkettig ist und zusätzlich durch eine oder zwei Methyl-gruppen substituiert sein kann, jeweils endständig durch eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Methylgruppen substituiert te 1,3-Dioxolan-2-yl- oder 1,3-Dioxan-2-yl-Gruppe substituiert ist, wobei R_s wie vorstehend erwähnt definiert ist,

eine $R_{11}NR_5$ -Gruppe, in der R_5 wie vorstehend erwähnt definiert ist und

R₁₁ eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Methylgruppen substituierte 2-0xo-tetrahydrofuran-3-yl-, 2-0xo-tetrahydrofuran-3-yl-, 2-0xo-tetrahydropyran-3-yl-, 2-0xo-tetrahydropyran-5-yl-, 2-0xo-tetrahydrothiophen-3-yl-, 2-0xo-tetrahydrothiophen-4-yl-, 2-0xo-tetrahydrothiopyran-3-yl-, 2-0xo-tetrahydrothiopyran-4-yl- oder 2-0xo-tetrahydrothiopyran-5-yl-Gruppe darstellt,

eine Aminogruppe oder eine gegebenenfalls durch 1 oder 2 C_{1-4} -Alkylgruppen substituierte Aminogruppe, in der die Alkylreste gleich oder verschieden sein können und jeder Alkylteil ab Position 2 durch eine Hydroxy-, C_{1-4} -Alkoxy-, Amino-, C_{1-4} -Alkylamino- oder Di- $(C_{1-4}$ -Alkyl)-aminogruppe oder durch eine 4- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe substituiert sein kann, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sul-

fonyl-, Imino- oder N- $(C_{1-4}$ -Alkyl)-iminogruppe ersetzt sein kann,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Methylgruppen substituierte 4- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe,

eine gegebenenfalls durch 1 oder 2 Methylgruppen substituierte 6- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, in der jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine durch den Rest R_{10} substituierte Iminogruppe, durch eine Sulfinyl- oder Sulfonylgruppe ersetzt ist, wobei R_{10} wie vorstehend erwähnt definiert ist,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 3 Methylgruppen substituierte Imidazolylgruppe,

eine C_{s-1} -Cycloalkylgruppe, in der eine Methylengruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine durch den Rest R_{10} substituierte Iminogruppe, durch eine Sulfinyl- oder Sulfonylgruppe ersetzt ist, wobei R_{10} wie vorstehend erwähnt definiert ist,

oder D zusammen mit E ein Wasserstoff-, Fluor- oder Chloratom,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 5 Fluoratome substituierte C1.4-Alkylgruppe,

eine C₃₋₆-Cycloalkylgruppe,

eine Aryl-, Heteroaryl-, C_{1-4} -Alkylcarbonyl-, Arylcarbonyl-, Carboxy-, C_{1-4} -Alkoxycarbonyl-, R_g CO-O- $(R_e$ CR $_f$)-O-CO-, $(R_7$ O-PO-OR $_g$)- oder $(R_7$ O-PO-R $_g$)-Gruppe, in denen R_e bis R_g und R_7 bis R_g wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine Aminocarbonyl-, C_{1-4} -Alkylaminocarbonyl- oder Di- $(C_{1-4}$ -Alkylaminocarbonylgruppe oder

eine Carbonylgruppe, die durch eine 4- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe substituiert ist, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine durch den Rest R_{10} substituierte Iminogruppe, durch eine Sulfinyl- oder Sulfonylgruppe ersetzt sein kann, wobei R_{10} wie vorstehend erwähnt definiert ist,

F eine C_{1-6} -Alkylengruppe, eine $-0-C_{1-6}$ -alkylengruppe, wobei der Alkylenteil mit dem Rest G veknüpft ist, oder ein Sauerstoffatom, wobei dieses nicht mit einem Stickstoffatom des Restes G verknüpft sein kann, und

G eine R_6O -CO-alkylen- NR_5 -, $(R_7O$ -PO- $OR_8)$ -alkylen- NR_5 - oder $(R_7O$ -PO- $R_9)$ -alkylen- NR_5 -Gruppe, in denen jeweils der Alkylenteil, welcher geradkettig ist und 1 bis 6 Kohlenstoffatome enthält, zusätzlich durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen oder durch eine R_6O -CO- oder R_6O -CO- C_{1-2} -alkylgruppe substituiert sein kann, wobei R_5 bis R_9 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine 4- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, die durch eine R_6O-CO- , $(R_7O-PO-OR_9)-$, $(R_7O-PO-R_9)-$, $R_6O-CO-C_{1-4}-alkyl-$, $R_6O-CO-C_{1-4}-alkyl-$, $R_6O-CO-C_{1-4}-alkyl-$, $R_6O-CO-C_{1-4}-alkyl-$ oder $R_6O-PO-R_9)-C_{1-4}-alkyl$ gruppe substituiert ist, in denen R_6 bis R_9 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine Piperazino- oder Homopiperazinogruppe, die in 4-Stellung durch den Rest R_{10} und zusätzlich an einem Ringkohlenstoffatom durch eine R_6O-CO- , $(R_7O-PO-OR_8)-$, $(R_7O-PO-R_9)-$, $R_6O-CO-C_{1-4}-$ al-kyl-, Bis- $(R_6O-CO)-C_{1-4}-$ alkyl-, $(R_7O-PO-OR_8)-C_{1-4}-$ alkyl- oder $(R_7O-PO-R_9)-C_{1-4}-$ alkylgruppe substituiert ist, in denen R_6 bis R_{10} wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine Piperazino- oder Homopiperazinogruppe, die jeweils in 4-Stellung durch eine $R_6O-CO-C_{1-4}$ -alkyl-, Bis- $(R_6O-CO)-C_{1-4}$ -al-kyl-, $(R_7O-PO-OR_8)-C_{1-4}$ -alkyl- oder $(R_7O-PO-R_9)-C_{1-4}$ -alkylgruppe substituiert ist, in denen R_6 bis R_9 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine Morpholino- oder Homomorpholinogruppe, die jeweils durch eine R_6O-CO- , $(R_7O-PO-OR_8)-$, $(R_7O-PO-R_9)-$, $R_6O-CO-C_{1-4}-alkyl-$, $R_7O-PO-R_8)-$, $R_6O-CO-C_{1-4}-alkyl-$, $R_7O-PO-R_8)-$, $R_7O-PO-R_8)-$, $R_7O-PO-R_9)-$, $R_7O-PO-R_9)-$, alkylgruppe substituiert ist, in denen R_6 bis R_9 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine in 1-Stellung durch den Rest R_{10} substituierte Pyrrolidinyl-, Piperidinyl- oder Hexahydroazepinylgruppe, wobei die vorstehend erwähnten 5- bis 7-gliedrigen Ringe jeweils zusätzlich an einem Kohlenstoffatom durch eine R_6O-CO- , $(R_7O-PO-OR_8)-$, $(R_7O-PO-R_9)-$, $R_6O-CO-C_{1-4}$ -alkyl-, Bis- $(R_6O-CO)-C_{1-4}$ -alkyl-, $(R_7O-PO-OR_8)-C_{1-4}$ -alkyl- oder $(R_7O-PO-R_9)-C_{1-4}$ -alkyl- gruppe substituiert sind, in denen R_6 bis R_{10} wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine in 1-Stellung durch eine $R_6O-CO-C_{1-4}-alkyl-$, Bis- $(R_6O-CO)-C_{1-4}-alkyl-$, $(R_7O-PO-OR_8)-C_{1-4}-alkyl-$ oder $(R_7O-PO-R_9)-C_{1-4}-alkyl-$ gruppe substituierte Pyrrolidinyl-, Piperidinyl- oder Hexahydroazepinylgruppe, in denen R_6 bis R_9 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine 2-0xo-morpholinogruppe, die durch 1 oder 2 Methylgruppen substituiert sein kann,

eine 2-Oxo-morpholinylgruppe, die in 4-Stellung durch ein Wasserstoffatom, durch eine C_{1-4} -Alkyl-, R_6O -CO- C_{1-4} -alkyl-, $(R_7O$ -PO-OR $_8)$ - C_{1-4} -alkyl- oder $(R_7O$ -PO-R $_9)$ - C_{1-4} -alkylgruppe substituiert ist, wobei R_6 bis R_9 wie vorstehend erwähnt definiert sind und die vorstehend erwähnten 2-Oxo-morpholinyl-gruppen jeweils mit einem Kohlenstoffatom der Gruppe F verknüpft sind,

eine Morpholinogruppe, die in 2-Stellung durch eine C_{1-4} -Alkoxygruppe substituiert ist,

eine Morpholinogruppe, die in 2- und 6-Stellung jeweils durch eine C_{1-4} -Alkoxygruppe substituiert ist,

eine C_{1-4} -Alkyl-NR₅-Gruppe, in der der C_{1-4} -Alkylteil, welcher geradkettig ist und zusätzlich durch eine oder zwei Methyl-gruppen substituiert sein kann, jeweils endständig durch eine Di- $(C_{1-4}$ -Alkoxy)-methyl- oder Tri- $(C_{1-4}$ -Alkoxy)-methylgruppe substituiert ist, wobei R₅ wie vorstehend erwähnt definiert ist,

eine C_{1-4} -Alkyl-NR₅-Gruppe, in der der C_{1-4} -Alkylteil, welcher geradkettig ist und zusätzlich durch eine oder zwei Methyl-gruppen substituiert sein kann, jeweils endständig durch eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Methylgruppen substituiert te 1,3-Dioxolan-2-yl- oder 1,3-Dioxan-2-yl-Gruppe substituiert ist, wobei R_5 wie vorstehend erwähnt definiert ist,

eine R_hNR_s -Gruppe, in der R_s wie vorstehend erwähnt definiert ist und R_h eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Methylgruppen substituierte 2-0xo-tetrahydrofuran-3-yl-, 2-0xo-tetrahydrofuran-3-yl-, 2-0xo-tetrahydropyran-3-yl-, 2-0xo-tetrahydropyran-3-yl-, 2-0xo-tetrahydropyran-4-yl- oder 2-0xo-tetrahydropyran-5-yl-Gruppe darstellt,

eine Aminogruppe oder eine gegebenenfalls durch 1 oder 2 C_{1-4} -Alkylgruppen substituierte Aminogruppe, in der die Alkylreste gleich oder verschieden sein können und jeder Alkylteil ab Position 2 durch eine Hydroxy-, C_{1-4} -Alkoxy-, Amino-, C_{1-4} -Alkylamino- oder Di-(C_{1-4} -Alkyl)-aminogruppe oder durch eine 4-bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe substituiert sein kann, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino- oder N-(C_{1-4} -Alkyl)-iminogruppe ersetzt sein kann,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Methylgruppen substituierte 4- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, eine gegebenenfalls durch 1 oder 2 Methylgruppen substituierte 6- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, in der jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine durch den Rest R_{10} substituierte Iminogruppe, durch eine Sulfinyl- oder Sulfonylgruppe ersetzt ist, wobei R_{10} wie vorstehend erwähnt definiert ist,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 3 Methylgruppen substituierte Imidazolylgruppe,

eine C_{5-7} -Cycloalkylgruppe, in der eine Methylengruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine durch den Rest R_{10} substituierte Iminogruppe, durch eine Sulfinyl- oder Sulfonyl-gruppe ersetzt ist, wobei R_{10} wie vorstehend erwähnt definiert ist, oder

F und G zusammen ein Wasserstoff-, Fluor- oder Chloratom,

eine gegebenenfalls ab Position 2 durch eine Hydroxy- oder C_{1-4} -Alkoxygruppe substituierte C_{1-6} -Alkoxygruppe,

eine C_{1-6} -Alkoxygruppe, die durch eine R_6O -CO-, $(R_7O$ -PO-OR $_8$) - oder $(R_7O$ -PO-R $_9$) -Gruppe substituiert ist, wobei R_6 bis R_9 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine C_{4-7} -Cycloalkoxy- oder C_{3-7} -Cycloalkyl- C_{1-4} -alkoxygruppe, eine gegebenenfalls durch 1 oder 2 C_{1-4} -Alkylgruppen substituierte Aminogruppe,

eine 5- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoffoder Schwefelatom, durch eine durch den Rest R_{10} substituierte Iminogruppe, durch eine Sulfinyl- oder Sulfonylgruppe ersetzt sein kann, wobei R_{10} wie vorstehend erwähnt definiert ist,

mit der Maßgabe bedeuten, daß mindestens einer der Reste E, G oder F zusammen mit G eine R_6O-CO- , $(R_7O-PO-OR_9)-$ oder $(R_7O-PO-R_9)$ -Gruppe oder

D zusammen mit E eine $R_gCO-O-(R_eCR_f)-O-CO-$, $(R_7O-PO-OR_g)-$ oder $(R_7O-PO-R_g)-$ Gruppe oder

E oder G eine gegebenenfalls substituierte 2-Oxo-morpholinyl-gruppe,

eine in 2-Stellung oder in 2- und 6-Stellung jeweils durch eine C_{1-4} -Alkoxygruppe substituierte Morpholinogruppe,

eine $Di(C_{1-4}-Alkoxy)$ -methyl- oder $Tri-(C_{1-4}-Alkoxy)$ -methylgruppe oder

eine gegebenenfalls substituierte 1,3-Dioxolan-2-yl-, 1,3-Dioxan-2-yl-, 2-Oxo-tetrahydrofuran-3-yl-, 2-Oxo-tetrahydrofuran-4-yl-, 2-Oxo-tetrahydropyran-3-yl-, 2-Oxo-tetrahydropyran-4-yl- oder 2-Oxo-tetrahydropyran-5-yl-Gruppe oder

E eine gegebenenfalls substituierte 2-Oxo-thiomorpholinogruppe oder eine gegebenenfalls substituierte 2-Oxo-tetrahydrothio-phen-3-yl-, 2-Oxo-tetrahydrothiophen-4-yl-, 2-Oxo-tetrahydrothiopyran-3-yl-, 2-Oxo-tetrahydrothiopyran-4-yl- oder 2-Oxo-tetrahydrothiopyran-5-yl-Gruppe enthält.

Unter den bei der Definition der vorstehend erwähnten Reste erwähnten Arylteilen ist eine Phenylgruppe zu verstehen, die jeweils durch R_{12} monosubstituiert, durch R_{13} mono-, di- oder trisubstituiert oder durch R_{12} monosubstituiert und zusätzlich durch R_{13} mono- oder disubstituiert sein kann, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und

 R_{12} eine Cyano-, Carboxy-, C_{1-4} -Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, C_{1-4} -Alkylaminocarbonyl-, Di-(C_{1-4} -alkyl)-aminocarbonyl-, C_{1-4} -Alkylsulfenyl-, C_{1-4} -Alkylsulfenyl-, C_{1-4} -Alkylsulfonyl-,

Hydroxy-, C₁₋₄-Alkylsulfonyloxy-, Trifluormethyloxy-, Nitro-, Amino-, C₁₋₄-Alkylamino-, Di-(C₁₋₄-alkyl)-amino-, C₁₋₄-Alkyl-carbonylamino-, N-(C₁₋₄-Alkyl)-C₁₋₄-alkylcarbonylamino-, C₁₋₄-Alkylsulfonylamino-, N-(C₁₋₄-Alkyl)-C₁₋₄-alkylsulfonyl-amino-, Aminosulfonyl-, C₁₋₄-Alkylaminosulfonyl- oder Di-(C₁₋₄-Alkyl)-aminosulfonylgruppe oder eine Carbonylgruppe, die durch eine 5- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe substituiert ist, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino- oder N-(C₁₋₄-Alkyl)-imino-Gruppe ersetzt sein kann, und

 R_{13} ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatom, eine C_{1-4} -Alkyl-, Trifluormethyl- oder C_{1-4} -Alkoxygruppe oder

zwei Reste R_{13} , sofern sie an benachbarte Kohlenstoffatome gebunden sind, zusammen eine C_{3-5} -Alkylen-, Methylendioxy-oder 1,3-Butadien-1,4-ylengruppe darstellen.

Ferner ist unter den bei der Definition der vorstehend erwähnten Resten erwähnten Heteroarylgruppen eine 5-gliedrige heteroaromatische Gruppe, die eine Iminogruppe, ein Sauerstoffoder Schwefelatom oder eine Iminogruppe, ein Sauerstoffoder Schwefelatom und ein oder zwei Stickstoffatome enthält, oder

eine 6-gliedrige heteroaromatische Gruppe zu verstehen, die ein, zwei oder drei Stickstoffatome enthält,

wobei die vorstehend erwähnten 5-gliedrigen heteroaromatischen Gruppen jeweils durch 1 oder 2 Methyl- oder Ethylgruppen und die vorstehend erwähnten 6-gliedrigen heteroaromatischen Gruppen jeweils durch 1 oder 2 Methyl- oder Ethylgruppen oder durch ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatom, durch eine Trifluormethyl-, Hydroxy-, Methoxy- oder Ethoxygruppe substituiert sein können.

Bevorzugte Verbindungen der obigen allgemeinen Formel I sind diejenigen, in denen

R_a ein Wasserstoffatom,

 $R_{\rm b}$ eine Phenyl-, Benzyl- oder 1-Phenylethylgruppe, in denen der Phenylkern jeweils durch die Reste $R_{\rm i}$ bis $R_{\rm s}$ substituiert ist, wobei

 ${\bf R_1}$ und ${\bf R_2}$, die gleich oder verschieden sein können, jeweils ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom,

eine Methyl-, Trifluormethyl-, Ethinyl-, Methoxy- oder Cyanogruppe und

R₃ ein Wasserstoffatom darstellen,

 R_{c} und R_{d} jeweils ein Wasserstoffatom,

X eine durch eine Cyanogruppe substituierte Methingruppe oder ein Stickstoffatom,

A eine Iminogruppe,

B eine Carbonylgruppe,

C eine 1,1- oder 1,2-Vinylengruppe, eine Ethinylen- oder 1,3-Butadien-1,4-ylengruppe,

D eine geradkettige C_{1-3} -Alkylengruppe oder eine -CO-NH- C_{2-3} -alkylengruppe, in der der Alkylenteil geradkettig ist und die Verknüpfung mit der benachbarten Gruppe C über die Carbonylgruppe erfolgt,

oder, falls D an ein Kohlenstoffatom des Restes E gebunden ist, auch eine Bindung,

E eine R_6O -CO-alkylen- NR_5 -Gruppe, in der der Alkylenteil, welcher geradkettig ist und 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthält, zusätzlich durch eine Methyl-, Methoxycarbonyl-, Ethoxycarbonyl-, Methoxycarbonylmethyl- oder Ethoxycarbonylmethylgruppe substituiert sein kann, wobei

 R_s eine C_{1-4} -Alkyl-, R_6O -CO-CH₂-, Cyclopropyl- oder Cyclopropylmethylgruppe und

 R_6 eine C_{1-6} -Alkyl-, Cyclopentyl-, Cyclohexyl-, C_{3-6} -Cyclo-alkylmethyl- oder Benzylgruppe darstellen,

eine durch eine $R_6O-\tilde{CO}_7$ Gruppe substituierte Pyrrolidino- oder Piperidinogruppe oder eine durch eine $R_6O-CO-CH_2$ -Gruppe substituierte Piperidinogruppe, in denen R_6 wie vorstehend erwähnt definiert ist,

eine 4-Piperidinylgruppe, die in 1-Stellung durch eine R_6O -CO- C_{1-3} -alkylgruppe substituiert ist, in der der Alkylteil geradkettig ist und R_6 wie vorstehend erwähnt definiert ist,

eine Piperazinogruppe, die in 4-Stellung durch eine $R_6O-CO-C_{1-3}$ -alkylgruppe substituiert ist, in der der Alkylteil geradkettig ist und R_6 wie vorstehend erwähnt definiert ist,

eine Piperazinogruppe, die in 4-Stellung durch eine Methylgruppe und in 2- oder 3-Stellung durch eine R_6 0-CO-gruppe substituiert ist, wobei R_6 wie vorstehend erwähnt definiert ist,

eine $(R_7O-PO-OR_8)-CH_2-NR_5-$ oder $(R_7O-PO-R_9)-CH_2-NR_5-$ Gruppe, wobei R_5 wie vorstehend erwähnt definiert ist,

 R_s , und R_s , die gleich oder verschieden sein können, jeweils eine Methyl-, Ethyl- oder R_s CO-O- $(R_e$ CR $_s$)-Gruppe, wobei

R_e ein Wasserstoffatom oder eine C₁₋₄-Alkylgruppe,

R_f ein Wasserstoffatom und

 R_g eine C_{1-4} -Alkyl-, C_{1-4} -Alkoxy- oder C_{5-6} -Cycloalkoxygruppe darstellen,

und R, eine Methyl- oder Ethylgruppe darstellen,

oder D zusammen mit E ein Wasserstoffatom, eine Methyl-, Trifluormethyl-, Phenyl- oder $R_gCO-O-(R_eCR_f)-O-CO-Gruppe$, in der R_e bis R_g wie vorstehend erwähnt definiert sind,

F eine -O-C₁₋₄-alkylengruppe, in der der Alkylenteil, der vorzugsweise geradkettig ist, mit dem Rest G veknüpft ist, oder ein Sauerstoffatom, wobei dieses nicht mit einem Stickstoffatom des Restes G verknüpft sein kann, und

G eine R_6O -CO-alkylen- NR_5 -Gruppe, in der der Alkylenteil, welcher geradkettig ist und 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthält, zusätzlich durch eine Methyl-, Methoxycarbonyl-, Ethoxycarbonyl-, Methoxycarbonylmethyl- oder Ethoxycarbonylmethylgruppe substituiert sein kann, wobei R_5 und R_6 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine durch eine R_6O -CO-Gruppe substituierte Pyrrolidino- oder Piperidinogruppe oder eine durch eine R_6O -CO-CH $_2$ -Gruppe substituierte Piperidinogruppe, in denen R_6 wie vorstehend erwähnt definiert ist,

eine 4-Piperidinylgruppe, die in 1-Stellung durch eine R_6 O-CO- C_{1-3} -alkylgruppe substituiert ist, in der der Alkylteil geradkettig ist und R_6 wie vorstehend erwähnt definiert ist,

eine Piperazinogruppe, die in 4-Stellung durch eine $R_6O-CO-C_{1-3}$ -alkylgruppe substituiert ist, in der der Alkylteil geradkettig ist und R_6 wie vorstehend erwähnt definiert ist,

oder F und G zusammen ein Wasserstoffatom oder eine gegebenenfalls durch eine R_6O -CO-Gruppe substituierte C_{1-3} -Alkoxygruppe, in der R_6 wie vorstehend erwähnt definiert ist,

mit der Maßgabe bedeuten, daß mindestens einer der Reste E, G oder F zusammen mit G eine R_6O-CO- , $(R_7O-PO-OR_B)-$ oder $(R_7O-PO-CH_3)-Gruppe$ oder

D zusammen mit E eine R_qCO-O-(R_eCR_t)-O-CO-Gruppe enthält,

deren Tautomeren, deren Stereoisomere und deren Salze.

Besonders bevorzugte Verbindungen der obigen allgemeinen Formel I sind diejenigen, in denen

R_a ein Wasserstoffatom, ·

 $R_{\rm b}$ eine durch die Reste' $R_{\rm i}$ bis $R_{\rm i}$ substituierte Phenylgruppe, in der

 R_1 und R_2 , die gleich oder verschieden sein können, jeweils ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom und

R, ein Wasserstoffatom darstellen,

R, und R, jeweils ein Wasserstoffatom,

X ein Stickstoffatom,

A eine Iminogruppe,

B eine Carbonylgruppe,

C eine 1,2-Vinylengruppe,

D eine Methylen- oder -CO-NH- C_{2-3} -alkylengruppe, in der der Alkylenteil geradkettig ist und die Verknüpfung mit der benachbarten Gruppe C über die Carbonylgruppe erfolgt,

E eine $R_6O-CO-CH_2-NR_5-Gruppe$, in der

 R_s eine Methyl- oder $R_6O-CO-CH_2$ -Gruppe darstellt und R_6 jeweils eine $C_{1-4}-Alkyl-$ oder Cyclohexylgruppe bedeutet,

oder D zusammen mit E ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe,

F eine $-O-C_{1-3}$ -alkylengruppe, in der der Alkylenteil geradkettig und mit dem Rest G veknüpft ist, oder ein Sauerstoffatom, wobei dieses nicht mit einem Stickstoffatom des Restes G verknüpft sein kann, und \sim

G eine 4-Piperidinylgruppe, die in 1-Stellung durch eine $R_6O-CO-C_{1-3}$ -alkylgruppe substituiert ist, oder eine Piperazinogruppe, die in 4-Stellung durch eine $R_6O-CO-C_{1-3}$ -alkylgruppe substituiert ist, in denen jeweils der Alkylteil geradkettig ist und R_6 wie vorstehend erwähnt definiert ist,

oder F und G zusammen ein Wasserstoffatom oder eine Methoxygruppe mit der Maßgabe bedeuten, daß mindestens einer der Reste E oder G eine $R_6O-CO-Gruppe$ enthält,

deren Tautomeren, deren Stereoisomere und deren Salze.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel I lassen sich beispielsweise nach folgenden Verfahren herstellen:

a) Umsetzung einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_a$$
 R_b
 R_c
 $A-H$
 $F-G$

in der

 $R_{\rm a}$ bis $R_{\rm d}$, A, F, G und X wie eingangs erwähnt definiert sind, mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$Z_1 - B - C - D - E$$
 , (III)

in der

B bis E wie eingangs erwähnt definiert sind und Z, eine Austrittsgruppe wie ein Halogenatom, z.B. ein Chloroder Bromatom, oder eine Hydroxygruppe darstellt.

Die Umsetzung wird gegebenenfalls in einem Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch wie Methylenchlorid, Dimethylformamid, Benzol, Toluol, Chlorbenzol, Tetrahydrofuran, Benzol/Tetrahydrofuran oder Dioxan gegebenenfalls in Gegenwart einer anorganischen oder organischen Base und gegebenenfalls in Gegenwart eines wasserentziehenden Mittels zweckmäßigerweise bei Temperaturen zwischen -50 und 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen -20 und 80°C, durchgeführt.

Mit einer Verbindung der allgemeinen Formel III, in der \mathbf{Z}_1 eine Austrittsgruppe darstellt, wird die Umsetzung gegebenenfalls in einem Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch wie Methylenchlorid, Dimethylformamid, Benzol, Toluol, Chlorbenzol, Tetrahydrofuran, Benzol/Tetrahydrofuran oder Dioxan zeckmäßigerweise in Gegenwart einer tertiären organischen Base wie Triethylamin, Pyridin oder 2-Dimethylaminopyridin, in Gegenwart von N-Ethyl-diisopropylamin (Hünig-Base), wobei diese organischen Basen gleichzeitig auch als Lösungsmittel dienen kön-

nen, oder in Gegenwart einer anorganischen Base wie Natriumkarbonat, Kaliumcarbonat oder Natronlauge zweckmäßigerweise bei Temperaturen zwischen -50 und 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen -20 und 80°C, durchgeführt.

Mit einer Verbindung der allgemeinen Formel III, in der Z, eine Hydroxygruppe darstellt, wird die Umsetzung vorzugsweise in Gegenwart eines wasserentziehenden Mittels, z.B. in Gegenwart von Chlorameisensäureisobutylester, Thionylchlorid, Trimethylchlorsilan, Phosphortrichlorid, Phosphorpentoxid, Hexamethyldisilazan, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid/N-Hydroxysuccinimid oder 1-Hydroxy-benztriazol und gegebenenfalls zusätzlich in Gegenwart von 4-Dimethylamino-pyridin, N,N'-Carbonyldiimidazol oder Triphenylphosphin/Tetrachlorkohlenstoff zweckmäßigerweise in einem Lösungsmittel wie Methylenchlorid, Tetrahydrofuran, Dioxan, Toluol, Chlorbenzol, Dimethylsulfoxid, Ethylenglycolmonomethylether, Ethylenglycoldiethylether oder Sulfolan und gegebenenfalls in Gegenwart eines Reaktionsbeschleunigers wie 4-Dimethylaminopyridin bei Temperaturen zwischen -50 und 150°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen -20 und 80°C, durchgeführt.

b) Zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der der Rest E über ein Stickstoffatom mit dem Rest D verknüpft ist:

Umsetzung einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_a$$
 R_b
 R_c
 $A - B - C - D - Z_2$
 R_d
 R_d
 R_d

in der

 R_{a} bis $R_{d}\text{,}\ A$ bis D, F, G und X wie eingangs erwähnt definiert sind und

 ${\bf Z}_2$ eine Austrittsgruppe wie ein Halogenatom, eine substituierte Hydroxy- oder Sulfonyloxygruppe wie ein Chlor- oder Bromatom, eine Methansulfonyloxy- oder p-Toluolsulfonyloxy-gruppe darstellt, mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

 $H - E^{\prime}$, (V)

in der

E' einen der für E eingangs erwähnten Reste darstellt, der über ein Stickstoffatom mit dem Rest D verknüpft ist.

Die Umsetzung wird zweckmäßigerweise in einem Lösungsmittel wie Isopropanol, Butanol, Tetrahydrofuran, Dioxan, Toluol, Chlorbenzol, Dimethylformamid, Dimethylsulfoxid, Methylenchlorid, Ethylenglycolmonomethylether, Ethylenglycoldiethylether oder Sulfolan gegebenenfalls in Gegenwart einer anorganischen oder tertiären organischen Base, z.B. Natriumcarbonat oder Kaliumhydroxid, einer tertiären organischen Base, z.B. Triethylamin, oder in Gegenwart von N-Ethyl-diisopropylamin (Hünig-Base), wobei diese organischen Basen gleichzeitig auch als Lösungsmittel dienen können, und gegebenenfalls in Gegenwart eines Reaktionsbeschleunigers wie einem Alkalihalogenid bei Temperaturen zwischen -20 und 150°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen -10 und 100°C, durchgeführt. Die Umsetzung kann jedoch auch ohne Lösungsmittel oder in einem Überschuß der eingesetzten Verbindung der allgemeinen Formel V durchgeführt werden.

Erhält man erfindungsgemäß eine Verbindung der allgemeinen Formel I, die eine Amino-, Alkylamino- oder Iminogruppe enthält, so kann diese mittels Acylierung oder Sulfonylierung in eine entsprechende Acyl- oder Sulfonylverbindung der allgemeinen Formel I übergeführt werden oder

eine Verbindung der allgemeinen Formel I, die eine Amino-, Alkylamino- oder Iminogruppe enthält, so kann diese mittels Alkylierung oder reduktiver Alkylierung in eine entsprechende Alkylverbindung der allgemeinen Formel I übergeführt werden oder

eine Verbindung der allgemeinen Formel I, die eine Carboxyoder Hydroxyphosphorylgruppe enthält, so kann diese mittels Veresterung in einen entsprechenden Ester der allgemeinen Formel I übergeführt werden oder

eine Verbindung der allgemeinen Formel I, die eine Carboxyoder Estergruppe enthält, so kann diese durch Umsetzung mit
einem Amin in ein entsprechendes Amid der allgemeinen Formel I
übergeführt werden.

Die nachträgliche Veresterung wird gegebenenfalls in einem Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch wie Methylenchlorid, Dimethylformamid, Benzol, Toluol, Chlorbenzol, Tetrahydrofuran, Benzol/Tetrahydrofuran oder Dioxan oder besonders vorteilhaft in einem entsprechenden Alkohol gegebenenfalls in Gegenwart einer Säure wie Salzsäure oder in Gegenwart eines wasserentziehenden Mittels, z.B. in Gegenwart von Chlorameisensäureisobutylester, Thionylchlorid, Trimethylchlorsilan, Schwefelsäure, Methansulfonsäure, p-Toluolsulfonsäure, Phosphortrichlorid, Phosphorpentoxid, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid/N-Hydroxysuccinimid oder 1-Hydroxy-benztriazol und gegebenenfalls zusätzlich in Gegenwart von 4-Dimethylamino-pyridin, N,N'-Carbonyldiimidazol oder Triphenyl-phosphin/Tetrachlorkohlenstoff, zweckmäßigerweise bei Temperaturen zwischen 0 und 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 0 und 80°C, durchgeführt.

Die nachträgliche Esterbildung kann auch durch Umsetzung einer Verbindung, die eine Carboxy- oder Hydroxyphosphorylgruppe enthält, mit einem entsprechenden Alkylhalogenid erfolgen.

Die nachträgliche Acylierung oder Sulfonylierung wird gegebenenfalls in einem Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch wie Methylenchlorid, Dimethylformamid, Benzol, Toluol, Chlorbenzol, Tetrahydrofuran, Benzol/Tetrahydrofuran oder Dioxan mit einem entsprechenden Acyl- oder Sulfonylderivat gegebenenfalls in Gegenwart einer tertiären organischen Base oder in Gegenwart einer anorganischen Base oder in Gegenwart eines wasserentziehenden Mittels, z.B. in Gegenwart von Chlorameisensäureisobutylester, Thionylchlorid, Trimethylchlorsilan, Schwefelsäure, Methansulfonsäure, p-Toluolsulfonsäure, Phosphortrichlorid, Phosphorpentoxid, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid, N, N'-Dicyclohexylcarbodiimid/N-Hydroxysuccinimid oder 1-Hydroxy-benztriazol und gegebenenfalls zusätzlich in Gegenwart von 4-Dimethylamino-pyridin, N,N'-Carbonyldiimidazol oder Triphenylphosphin/Tetrachlorkohlenstoff, zweckmäßigerweise bei Temperaturen zwischen 0 und 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 0 und 80°C, durchgeführt.

Die nachträgliche Alkylierung wird gegebenenfalls in einem Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch wie Methylenchlorid, Dimethylformamid, Benzol, Toluol, Chlorbenzol, Tetrahydrofuran, Benzol/Tetrahydrofuran oder Dioxan mit einem Alkylierungsmittel wie einem entsprechenden Halogenid oder Sulfonsäureester, z.B. mit Methyljodid, Ethylbromid, Dimethylsulfat oder Benzylchlorid, gegebenenfalls in Gegenwart einer tertiären organischen Base oder in Gegenwart einer anorganischen Base zweckmäßigerweise bei Temperaturen zwischen 0 und 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 0 und 100°C, durchgeführt.

Die nachträgliche reduktive Alkylierung wird mit einer entsprechenden Carbonylverbindung wie Formaldehyd, Acetaldehyd,
Propionaldehyd, Aceton oder Butyraldehyd in Gegenwart eines
komplexen Metallhydrids wie Natriumborhydrid, Lithiumborhydrid, Natriumtriacetoxyborhydrid oder Natriumcyanoborhydrid
zweckmäßigerweise bei einem pH-Wert von 6-7 und bei Raumtemperatur oder in Gegenwart eines Hydrierungskatalysators, z.B.
mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladium/Kohle, bei einem
Wasserstoffdruck von 1 bis 5 bar durchgeführt. Die Methylie-

rung kann auch in Gegenwart von Ameisensäure als Reduktionsmittel bei erhöhten Temperaturen, z.B. bei Temperaturen zwischen 60 und 120°C, durchgeführt werden.

Die nachträgliche Amidbildung wird durch Umsetzung eines entsprechenden reaktionsfähigen Carbonsäurederivates mit einem entsprechenden Amin gegebenenfalls in einem Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch wie Methylenchlorid, Dimethylformamid, Benzol, Toluol, Chlorbenzol, Tetrahydrofuran, Benzol/Tetrahydrofuran oder Dioxan, wobei das eingesetzte Amin gleichzeitig als Lösungsmittel dienen kann, gegebenenfalls in Gegenwart einer tertiären organischen Base oder in Gegenwart einer anorganischen Base oder mit einer entsprechenden Carbonsäure in Gegenwart eines wasserentziehenden Mittels, z.B. in Gegenwart von Chlorameisensäureisobutylester, Thionylchlorid, Trimethylchlorsilan, Phosphortrichlorid, Phosphorpentoxid, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid/N-Hydroxysuccinimid oder 1-Hydroxy-benztriazol und gegebenenfalls zusätzlich in Gegenwart von 4-Dimethylaminopyridin, N,N'-Carbonyldiimidazol oder Triphenylphosphin/Tetrachlorkohlenstoff, zweckmäßigerweise bei Temperaturen zwischen 0 und 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 0 und 80°C, durchgeführt.

Bei den vorstehend beschriebenen Umsetzungen können gegebenenfalls vorhandene reaktive Gruppen wie Hydroxy-, Carboxy-,
Phosphono-, O-Alkyl-phosphono-, Amino-, Alkylamino- oder
Iminogruppen während der Umsetzung durch übliche Schutzgruppen
geschützt werden, welche nach der Umsetzung wieder abgespalten
werden.

Beispielsweise kommt als Schutzrest für eine Hydroxygruppe die Trimethylsilyl-, Acetyl-, Benzoyl-, Methyl-, Ethyl-, tert-Butyl-, Trityl-, Benzyl- oder Tetrahydropyranylgruppe,

als Schutzreste für eine Carboxygruppe die Trimethylsilyl-, Methyl-, Ethyl-, tert-Butyl-, Benzyl- oder Tetrahydropyran-ylgruppe,

als Schutzreste für eine Phosphonogruppe eine Alkylgruppe wie die Methyl-, Ethyl-, Isopropyl- oder n-Butylgruppe, die Phenyl- oder Benzylgruppe und

als Schutzreste für eine Amino-, Alkylamino- oder Iminogruppe die Formyl-, Acetyl-, Trifluoracetyl-, Ethoxycarbonyl-, tert.-Butoxycarbonyl-, Benzyloxycarbonyl-, Benzyl-, Methoxybenzyl- oder 2,4-Dimethoxybenzylgruppe und für die Aminogruppe zusätzlich die Phthalylgruppe in Betracht.

Die gegebenenfalls anschließende Abspaltung eines verwendeten Schutzrestes erfolgt beispielsweise hydrolytisch in einem wässrigen Lösungsmittel, z.B. in Wasser, Isopropanol/Wasser, Essigsäure/Wasser, Tetrahydrofuran/Wasser oder Dioxan/Wasser, in Gegenwart einer Säure wie Trifluoressigsäure, Salzsäure oder Schwefelsäure oder in Gegenwart einer Alkalibase wie Natriumhydroxid oder Kaliumhydroxid oder aprotisch, z.B. in Gegenwart von Jodtrimethylsilan, bei Temperaturen zwischen 0 und 120°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 10 und 100°C.

Die Abspaltung eines Benzyl-, Methoxybenzyl- oder Benzyloxycarbonylrestes erfolgt jedoch beispielsweise hydrogenolytisch,
z.B. mit Wasserstoff in Gegenwart eines Katalysators wie Palladium/Kohle in einem geeigneten Lösungsmittel wie Methanol,
Ethanol, Essigsäureethylester oder Eisessig gegebenenfalls
unter Zusatz einer Säure wie Salzsäure bei Temperaturen zwischen 0 und 100°C, vorzugsweise jedoch bei Raumtemperaturen
zwischen 20 und 60°C, und bei einem Wasserstoffdruck von 1 bis
7 bar, vorzugsweise jedoch von 3 bis 5 bar. Die Abspaltung
eines 2,4-Dimethoxybenzylrestes erfolgt jedoch vorzugsweise in
Trifluoressigsäure in Gegenwart von Anisol.

Die Abspaltung eines tert.-Butyl- oder tert.-Butyloxycarbonylrestes erfolgt vorzugsweise durch Behandlung mit einer Säure wie Trifluoressigsäure oder Salzsäure oder durch Behandlung mit Jodtrimethylsilan gegebenenfalls unter Verwendung eines Lösungsmittels wie Methylenchlorid, Dioxan, Methanol oder Diethylether.

Die Abspaltung eines Trifluoracetylrestes erfolgt vorzugsweise durch Behandlung mit einer Säure wie Salzsäure gegebenenfalls in Gegenwart eines Lösungsmittels wie Essigsäure bei Temperaturen zwischen 50 und 120°C oder durch Behandlung mit Natronlauge gegebenenfalls in Gegenwart eines Lösungsmittels wie Tetrahydrofuran bei Temperaturen zwischen 0 und 50°C.

Die Abspaltung eines Phthalylrestes erfolgt vorzugsweise in Gegenwart von Hydrazin oder eines primären Amins wie Methylamin, Ethylamin oder n-Butylamin in einem Lösungsmittel wie Methanol, Ethanol, Isopropanol, Toluol/Wasser oder Dioxan bei Temperaturen zwischen 20 und 50°C.

Die Spaltung nur eines Alkylrestes von einer O,O'-Dialkylphosphonogruppe erfolgt beispielsweise mit Natriumiodid in
einem Lösungsmittel wie Aceton, Ethyl-methylketon, Acetonitril
oder Dimethylformamid bei Temperaturen zwischen 40 und 150°C,
vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen 60 und 100°C.

Die Abspaltung beider Alkylreste von einer O,O'-Dialkyl-phosphonogruppe erfolgt beispielsweise mit Jodtrimethylsilan, Bromtrimethylsilan oder Chlortrimethylsilan/Natriumiodid in einem Lösungsmittel wie Methylchlorid, Chloroform oder Acetonitril bei Temperaturen zwischen 0°C und der Siedetemperatur des Reaktionsgemisches, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen 20 und 60°C.

Ferner können die erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel I, wie bereits eingangs erwähnt wurde, in ihre Enantiomeren und/oder Diastereomeren aufgetrennt werden. So können beispielsweise cis-/trans-Gemische in ihre cis- und trans-Isomere, und Verbindungen mit mindestens einem optisch aktiven Kohlenstoffatom in ihre Enantiomeren aufgetrennt werden.

So lassen sich beispielsweise die erhaltenen cis-/trans-Gemische durch Chromatographie in ihre cis- und trans-Isomeren, die erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel I, welche in Racematen auftreten, nach an sich bekannten Methoden (siehe Allinger N. L. und Eliel E. L. in "Topics in Stereochemistry", Vol. 6, Wiley Interscience, 1971)) in ihre optischen Antipoden und Verbindungen der allgemeinen Formel I mit mindestens 2 asymmetrischen Kohlenstoffatomen auf Grund ihrer physikalischchemischen Unterschiede nach an sich bekannten Methoden, z.B. durch Chromatographie und/oder fraktionierte Kristallisation, in ihre Diastereomeren auftrennen, die, falls sie in racemischer Form anfallen, anschließend wie oben erwähnt in die Enantiomeren getrennt werden können.

Die Enantiomerentrennung erfolgt vorzugsweise durch Säulentrennung an chiralen Phasen oder durch Umkristallisieren aus einem optisch aktiven Lösungsmittel oder durch Umetzen mit einer, mit der racemischen Verbindung Salze oder Derivate wie z.B. Ester oder Amide bildenden optisch aktiven Substanz, insbesondere Säuren und ihre aktivierten Derivate oder Alkohole, und Trennen des auf diese Weise erhaltenen diastereomeren Salzgemisches oder Derivates, z.B. auf Grund von verschiedenen Löslichkeiten, wobei aus den reinen diastereomeren Salzen oder Derivaten die freien Antipoden durch Einwirkung geeigneter Mittel freigesetzt werden können. Besonders gebräuchliche, optisch aktive Säuren sind z.B. die D- und L-Formen von Weinsäure oder Dibenzoylweinsäure, Di-o-Tolylweinsäure, Äpfelsäure, Mandelsäure, Camphersulfonsäure, Glutaminsäure, Asparaginsäure oder Chinasäure. Als optisch aktiver Alkohol kommt beispielsweise (+) - oder (-) -Menthol und als optisch aktiver Acylrest in Amiden beispielsweise (+)-oder (-)-Menthyloxycarbonyl in Betracht.

Desweiteren können die erhaltenen Verbindungen der Formel I in ihre Salze, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch verträglichen Salze mit anorganischen oder organischen Säuren, übergeführt werden. Als Säuren kommen hierfür beispielsweise Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwe-

felsäure, Methansulfonsäure, Phosphorsäure, Fumarsäure, Bernsteinsäure, Milchsäure, Zitronensäure, Weinsäure oder Maleinsäure in Betracht.

Außerdem lassen sich die so erhaltenen neuen Verbindungen der Formel I, falls diese eine Carboxy-, Hydroxyphosphoryl-, Sulfo- oder 5-Tetrazolylgruppe enthalten, gewünschtenfalls anschließend in ihre Salze mit anorganischen oder organischen Basen, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch verträglichen Salze, überführen. Als Basen kommen hierbei beispielsweise Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Arginin, Cyclohexylamin, Ethanolamin, Diethanolamin und Triethanolamin in Betracht.

Die als Ausgangsstoffe verwendeten Verbindungen der allgemeinen Formeln II bis V sind teilweise literaturbekannt oder man erhält diese nach an sich literaturbekannten Verfahren (siehe Beispiele I bis XII).

Beispielsweise erhält man eine Ausgangsverbindung der allgemeinen Formel II durch Umsetzung einer in 6-Stellung entsprechend substituierten Fluor-nitroverbindung mit einem entsprechenden Alkoholat und anschließender Reduktion der so erhaltenen Nitroverbindung oder

eine Ausgangsverbindung der allgemeinen Formel IV durch Umsetzung einer in 6-Stellung entsprechend substituierten Fluornitroverbindung mit einem entsprechenden Alkoholat, anschließender Reduktion der so erhaltenen Nitroverbindung und anschließend Acylierung mit einer entsprechenden Verbindung.

Wie bereits eingangs erwähnt, weisen die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I und ihre physiologisch verträglichen Salze wertvolle pharmakologische Eigenschaften auf, insbesondere eine Hemmwirkung auf die durch den Epidermal Growth Factor-Rezeptor (EGF-R) vermittelte Signaltransduktion, wobei diese beispielsweise durch eine Inhibition der Ligandenbindung, der Rezeptordimerisierung oder der Tyrosinkinase

selbst bewirkt werden kann. Außerdem ist es möglich, daß die Signalübertragung an weiter abwärtsliegenden Komponenten blockiert wird.

Die biologischen Eigenschaften der neuen Verbindungen wurden wie folgt geprüft:

Die Hemmung der EGF-R vermittelten Signalübertragung kann z.B. mit Zellen nachgewiesen werden, die humanen EGF-R exprimieren und deren Überleben und Proliferation von Stimulierung durch EGF bzw. TGF-alpha abhängt. Hier wurde eine Interleukin-3-(IL-3) abhängige Zellinie murinen Ursprungs verwendet, die derart genetisch verändert wurde, daß sie funktionellen humanen EGF-R exprimiert. Die Proliferation dieser F/L-HERc genannten Zellen kann daher entweder durch murines IL-3 oder durch EGF stimuliert werden (siehe von Rüden, T. et al. in EMBO J. Z, 2749-2756 (1988) und Pierce, J. H. et al. in Science 239, 628-631 (1988)).

Als Ausgangsmaterial für die F/L-HERc Zellen diente die Zelllinie FDC-P1, deren Herstellung von Dexter, T. M. et al. in J. Exp. Med. 152, 1036-1047 (1980) beschrieben wurde. Alternativ können aber auch andere Wachstumsfaktor-abhängige Zellen verwendet werden (siehe beispielsweise Pierce, J. H. et al. in Science 239, 628-631 (1988), Shibuya, H. et al. in Cell 70, 57-67 (1992) und Alexander, W. S. et al. in EMBO J. 10, 3683-3691 (1991)). Zur Expression der humanen EGF-R cDNA (siehe Ullrich, A. et al. in Nature 309, 418-425 (1984)) wurden rekombinante Retroviren verwendet, wie in von Rüden, T. et al., EMBO J. Z, 2749-2756 (1988) beschrieben, mit dem Unterschied, daß zur Expression der EGF-R cDNA der retrovirale Vektor LXSN (siehe Miller, A. D. et al. in BioTechniques Z, 980-990 (1989)) eingesetzt wurde und als Verpackungszelle die Linie GP+E86 (siehe Markowitz, D. et al. in J. Virol. <u>62</u>, 1120-1124 (1988)) diente.

Der Test wurde wie folgt durchgeführt:

F/L-HERc Zellen wurden in RPMI/1640 Medium (BioWhittaker), supplementiert mit 10 % foetalem Rinderserum (FCS, Boehringer Mannheim), 2 mM Glutamin (BioWhittaker), Standardantibiotika und 20 ng/ml humanem EGF (Promega), bei 37°C und 5% CO2 kultiviert. Zur Untersuchung der inhibitorischen Aktivität der erfindungsgemäßen Verbindungen wurden 1,5 x 104 Zellen pro Vertiefung in Triplikaten in 96-Loch-Platten in obigem Medium (200 µl) kultiviert, wobei die Proliferation der Zellen entweder mit EGF (20 ng/ml) oder murinem IL-3 stimuliert wurde. Als Quelle für IL-3 dienten Kulturüberstände der Zellinie X63/0 mIL-3 (siehe Karasuyama, H. et al.in Eur. J. Immunol. 18, 97-104 (1988)). Die erfindungsgemäßen Verbindungen wurden in 100% Dimethylsulfoxid (DMSO) gelöst und in verschiedenen Verdünnungen den Kulturen zugefügt, wobei die maximale DMSO Konzentration 1% betrug. Die Kulturen wurden für 48 Stunden bei 37°C inkubiert.

Zur Bestimmung der inhibitorischen Aktivität der erfindungsgemäßen Verbindungen wurde die relative Zellzahl mit dem Cell Titer 96^{TM} AQueous Non-Radioactive Cell Proliferation Assay (Promega) in O.D. Einheiten gemessen. Die relative Zellzahl wurde in Prozent der Kontrolle (F/LHERc Zellen ohne Inhibitor) berechnet und die Wirkstoffkonzentration, die die Proliferation der Zellen zu 50% hemmt (IC50), abgeleitet. Hierbei wurden folgende Ergebnisse erhalten:

Verbindung	Hemmung der EGF-ab-
(Beispiel Nr.)	hängigen Prolife-
	ration
	IC ₅₀ [nM]
1	2.6

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I hemmen somit die Signaltransduktion durch Tyrosinkinasen, wie am Beispiel des humanen EGF-Rezeptors gezeigt wurde, und sind

daher nützlich zur Behandlung pathophysiologischer Prozesse, die durch Überfunktion von Tyrosinkinasen hervorgerufen werden. Das sind z.B. benigne oder maligne Tumoren, insbesondere Tumoren epithelialen und neuroepithelialen Ursprungs, Metastasierung sowie die abnorme Proliferation vaskulärer Endothelzellen (Neoangiogenese).

Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind auch nützlich zur Vorbeugung und Behandlung von Erkrankungen der Atemwege und der Lunge, die mit einer vermehrten oder veränderten Schleimproduktion einhergehen, die durch Stimulation von Tyrosinkinasen hervorgerufen wird, wie z.B. bei entzündlichen Erkrankungen der Atemwege wie chronische Bronchitis, chronisch obstruktive Bronchitis, Asthma, Bronchiektasien, allergische oder nichtallergische Rhinitis oder Sinusitis, zystische Fibrose, al-Antitrypsin-Mangel, oder bei Husten, Lungenemphysem, Lungenfibrose und hyperreaktiven Atemwegen.

Die Verbindungen sind auch geeignet für die Behandlung von Erkrankungen des Magen-Darm-Traktes und der Gallengänge und -blase, die mit einer gestörten Aktivität der Tyrosinkinasen einhergehen, wie sie z.B. bei chronisch entzündlichen Veränderungen zu finden sind, wie Cholezystitis, M. Crohn, Colitis ulcerosa, und Geschwüren im Magen-Darm-Trakt oder wie sie bei Erkrankungen des Magen-Darm-Traktes, die mit einer vermehrten Sekretion einhergehen, vorkommen, wie M. Ménétrier, sezernierende Adenome und Proteinverlustsyndrome.

Außerdem können die Verbindungen der allgemeinen Formel I und deren physiologisch verträglichen Salze zur Behandlung anderer Krankheiten verwendet werden, die durch aberrante Funktion von Tyrosinkinasen verursacht werden, wie z.B. epidermaler Hyperproliferation (Psoriasis), inflammatorischer Prozesse, Erkrankungen des Immunsystems, Hyperproliferation hämatopoetischer Zellen etc..

Auf Grund ihrer biologischen Eigenschaften können die erfindungsgemäßen Verbindungen allein oder in Kombination mit anderen pharmakologisch wirksamen Verbindungen angewendet werden, beispielsweise in der Tumortherapie in Monotherapie oder in Kombination mit anderen Anti-Tumor Therapeutika, beispielsweise in Kombination mit Topoisomerase-Inhibitoren (z.B. Etoposide), Mitoseinhibitoren (z.B. Vinblastin), mit Nukleinsäuren interagierenden Verbindungen (z.B. cis-Platin, Cyclophosphamid, Adriamycin), Hormon-Antagonisten (z.B. Tamoxifen), Inhibitoren metabolischer Prozesse (z.B. 5-FU etc.), Zytokinen (z.B. Interferonen), Antikörpern etc. Für die Behandlung von Atemwegserkrankungen können diese Verbindungen allein oder in Kombination mit anderen Atemwegstherapeutika, wie z.B. sekretolytisch, broncholytisch und/oder entzündungshemmend wirksamen Substanzen angewendet werden. Für die Behandlung von Erkrankungen im Bereich des Magen-Darm-Traktes können diese Verbindungen ebenfalls alleine oder in Kombination mit Motilitäts- oder Sekretions-beeinflussenden Substanzen gegeben werden. Diese Kombinationen können entweder simultan oder sequentiell verabreicht werden.

Die Anwendung dieser Verbindungen entweder alleine oder in Kombination mit anderen Wirkstoffen kann intravenös, subkutan, intramuskulär, intraperitoneal, intranasal, durch Inhalation oder transdermal oder oral erfolgen, wobei zur Inhalation insbesondere Aerosolformulierungen geeignet sind.

Bei der pharmazeutischen Anwendung werden die erfindungsgemäßen Verbindungen in der Regel bei warmblütigen Wirbeltieren, insbesondere beim Menschen, in Dosierungen von 0,01-100 mg/kg Körpergewicht, vorzugsweise bei 0,1-15 mg/kg verwendet. Zur Verabreichung werden diese mit einem oder mehreren üblichen inerten Trägerstoffen und/oder Verdünnungsmitteln, z.B. mit Maisstärke, Milchzucker, Rohrzucker, mikrokristalliner Zellulose, Magnesiumstearat, Polyvinylpyrrolidon, Zitronensäure, Weinsäure, Wasser, Wasser/Ethanol, Wasser/Glycerin, Wasser/Sorbit, Wasser/Polyethylenglykol, Propylenglykol, Stearylalkohol, Carboxymethylcellulose oder fetthaltigen Substanzen wie

Hartfett oder deren geeigneten Gemischen in übliche galenische Zubereitungen wie Tabletten, Dragées, Kapseln, Pulver, Suspensionen, Lösungen, Sprays oder Zäpfchen eingearbeitet.

Die nachfolgenden Beispiele sollen die vorliegende Erfindung näher erläutern ohne diese zu beschränken:

Herstellung der Ausgangsverbindungen:

Beispiel I

 $6-Amino-4-[(3-bromphenyl)amino]-7-(3-{4-[(ethoxycarbonyl)me$ thyll-piperazin-1-yl propyloxy)-chinazolin Zu 465 mg 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3-{4-[(ethoxycarbonyl)methyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-6-nitro-chinazolin in 20 ml Ethanol werden 180 mg Eisenpulver gegeben. Das Reaktionsgemisch wird zum Sieden erhitzt und mit 0.6 ml Eisessig versetzt, anschließend werden noch 2 ml Wasser zupipettiert. Die Reaktionslösung färbt sich dunkel und wird noch etwa eine halbe Stunde bis zur vollständigen Umsetzung erhitzt. Das Lösungsmittel wird am Rotationsverdampfer abdestilliert, der Rückstand mit Methylenchlorid aufgenommen und mit 3 ml 4N Natronlauge alkalisch gestellt. Die organische Phase wird abgetrennt und die wäßrige Phase mit Methylenchlorid extrahiert. Die vereinigten Extrakte werden über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Das Rohprodukt wird mit etwas Diethylether verrührt, abgesaugt und nachgewaschen. Die erhaltenen hellgrauen Kristalle werden im Exsikkator getrocknet. Ausbeute: 350 mg (79 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 183-189°C

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 543, 545 [M+H] $^{+}$

Analog Beispiel I werden folgende Verbindungen erhalten:

(1) 6-Amino-4-[(3-bromphenyl)amino]-7-(3-{4-[(isopropyloxycarbonyl)methyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-chinazolin (die Umsetzung wird in Dioxan statt in Ethanol durchgeführt) Schmelzpunkt: 188-193°C Massenspektrum (ESI †): m/z = 557, 559 [M+H] †

(2) 6-Amino-4-[(3-bromphenyl)amino]-7-(3-{4-[(cyclohexyloxycarbonyl)methyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-chinazolin (die Umsetzung wird in Dioxan statt in Ethanol durchgeführt) Schmelzpunkt: 166-169°C

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 597, 599 [M+H] $^{+}$

```
(3) 6-Amino-4-[(3-bromphenyl)amino]-7-(3-{4-[2-(ethoxycarbo-
   nyl)ethyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-chinazolin
   Schmelzpunkt: 120-123°C
   Massenspektrum (ESI^{+}): m/z = 557, 559 [M+H]^{+}
    (4) 6-Amino-4-[(3-bromphenyl)amino]-7-(3-{4-[3-(ethoxycarbo-
   nyl)propyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-chinazolin
   Schmelzpunkt: 119-122°C
   Massenspektrum (ESI^{\circ}): m/z = 571, 573 [M+H]^{\circ}
   (5) 6-Amino-4-[(3-bromphenyl)amino]-7-(2-{4-[(ethoxycarbonyl)-
   methyl]-piperazin-1-yl}ethoxy)-chinazolin
   Schmelzpunkt: 147-161°C'
6.34 4.48 (C3) 4.55 6.55 C3) 4.71 B
   Massenspektrum (ESI^{+}): m/z = 529, 531 [M+H]^{+}
   (6) 6-Amino-4-[(3-bromphenyl)amino]-7-({1-[(ethoxycarbonyl)-
   methyl]-piperidin-4-yl}oxy)-chinazolin
   Schmelzpunkt: 202°C
   Massenspektrum (ESI^+): m/z = 500, 502 [M+H]^+
(7) 6-Amino-4-[(3-bromphenyl)amino]-7-({1-[(ethoxycarbonyl)-
   methyl]-piperidin-4-yl}methoxy)-chinazolin
   Schmelzpunkt: 155°C
   Massenspektrum (ESI^{+}): m/z = 514, 516 [M+H]^{+}
   (8) 6-Amino-4-[(3-bromphenyl)amino]-7-(2-{1-[(ethoxycarbonyl)-
   methyl]-piperidin-4-yl}ethoxy)-chinazolin
   Schmelzpunkt: 143°C
   Massenspektrum (ESI^{+}): m/z = 528, 530 [M+H]^{+}
   (9) 6-Amino-4-[(3-bromphenyl)amino]-7-(3-{1-[(ethoxycarbonyl)-
   methyl]-piperidin-4-yl}propyloxy)-chinazolin
   Schmelzpunkt: 181°C
   Massenspektrum (ESI^{+}): m/z = 542, 544 [M+H]^{+}
   (10) 6-Amino-4-[(3-bromphenyl)amino]-7-(3-{4-[(diethoxyphos-
   phoryl) methyl] -piperazin-1-yl}propyloxy) -chinazolin
```

Schmelzpunkt: 201-205°C
Massenspektrum (ESI*): m/z = 607, 609 [M+H]*

(11) 6-Amino-4-[(3-bromphenyl)amino]-7-(3-{4-[(butyloxycarbonyl)methyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-chinazolin
Schmelzpunkt: 158-160°C
Massenspektrum (ESI*): m/z = 571, 573 [M+H]*

(12) 6-Amino-4-[(3-bromphenyl)amino]-7-(3-{N-[(ethoxycarbonyl)methyl]-N-methylamino}propyloxy)-chinazolin
R_f-Wert: 0.49 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte wäßrige Ammoniak-Lösung = 90:10:0.1)
Massenspektrum (ESI*): m/z = 488, 490 [M+H]*

(13) 6-Amino-4-[(3-bromphenyl)amino]-7-(2- $\{N-[(ethoxycar-bonyl)methyl]-N-methylamino\}ethoxy)-chinazolin R_f-Wert: 0.50 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte wäßrige Ammoniak-Lösung = 90:10:0.1)$

(14) 6-Amino-4-[(3-chlor-4-fluorphenyl)amino]-7-cyclopropyl-methoxy-chinazolin

Schmelzpunkt: 209°C

R,-Wert: 0.68 (Kieselgel, Essigester)

Beispiel II

4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3-{4-[(ethoxycarbonyl)methyl]-pipe-razin-1-yl}propyloxy)-6-nitro-chinazolin

Zu 780 mg 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-[3-(piperazin-1-yl)propyloxy]-6-nitro-chinazolin und 0.55 ml Triethylamin in 7 ml Acetonitril werden 292 mg Bromessigsäureethylester gegeben. Das Reaktionsgemisch wird eine Stunde bei Raumtemperatur, dann ca.

1.5 Stunden bei 65°C und anschließend noch weitere 2 Tage bei Raumtemperatur gerührt. Da die Umsetzung nicht vollständig ist, werden noch zweimal je 2 Tropfen Bromessigsäureethylester nachgegeben. Die Reaktionslösung wird eingeengt und der Rückstand zwischen reichlich Essigester und verdünnter Kaliumcarbonat-Lösung verteilt. Die organische Phase wird mit Wasser

und gesättigter Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Das gelbliche, harzartige Rohprodukt wird aus 7 ml Ethanol umkristallisiert. Die gelben Kristalle werden mit etwas kaltem Ethanol nachgewaschen und im Exsikkator getrocknet.

Ausbeute: 640 mg (70 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 75°C

Massenspektrum (ESI *): m/z = 573, 575 [M+H] *

Analog Beispiel II werden folgende Verbindungen erhalten:

(1) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3-{4-[(isopropyloxycarbonyl)methyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-6-nitro-chinazolin
Schmelzpunkt: 71-74°C
Massenspektrum (ESI*): m/z = 587, 589 [M+H]*

- (2) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3-{4-[(cyclohexyloxycarbonyl)-methyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-6-nitro-chinazolin Schmelzpunkt: $80-100^{\circ}$ C Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 627, 629 [M+H]⁺
- (3) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3-{4-[2-(ethoxycarbonyl)ethyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-6-nitro-chinazolin (Reaktion wird mit Acrylsäureethylester in Ethanol durchgeführt)

 Schmelzpunkt: 153-156°C

 Massenspektrum (ESI*): m/z = 587, 589 [M+H]*
- (4) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3- $\{4-[3-(ethoxycarbonyl)propyl]$ -piperazin-1-yl $\}$ propyloxy)-6-nitro-chinazolin Schmelzpunkt: 50-58°C Massenspektrum (ESI*): m/z = 601, 603 [M+H]*
- (5) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(2-{4-[(ethoxycarbonyl)methyl]piperazin-1-yl}ethoxy)-6-nitro-chinazolin
 Schmelzpunkt: 103-120°C
 Massenspektrum (ESI*): m/z = 559, 561 [M+H]*

```
(6) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-({1-[(ethoxycarbonyl)methyl]-
piperidin-4-yl}oxy)-6-nitro-chinazolin
Schmelzpunkt: 151°C
Massenspektrum (ESI*): m/z = 530, 532 [M+H]*
```

- (7) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-({1-[(ethoxycarbonyl)methyl]piperidin-4-yl}methoxy)-6-nitro-chinazolin
 Schmelzpunkt: 189°C
 Massenspektrum (ESI*): m/z = 544, 546 [M+H]*
- (8) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(2-{1-[(ethoxycarbonyl)methyl]piperidin-4-yl}ethoxy)-6-nitro-chinazolin
 Schmelzpunkt: 185-187°C
 Massenspektrum (ESI*): m/z = 558, 560 [M+H]*
- (9) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3-{1-[(ethoxycarbonyl)methyl]piperidin-4-yl}propyloxy)-6-nitro-chinazolin
 Schmelzpunkt: 101°C
 Massenspektrum (ESI*): m/z = 572, 574 [M+H]*
- (10) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3-{4-[(butyloxycarbo-nyl)methyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-6-nitro-chinazolin Schmelzpunkt: $70-75^{\circ}C$ Massenspektrum (ESI*): m/z = 601, 603 [M+H]*

Beispiel III

4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-nitro-7-[3-(piperazin-1-yl)propyl-oxyl-chinazolin

Zu einer Suspension aus 7.05 g 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-nitro-7-{3-[4-(tert-butyloxycarbonyl)-piperazin-1-yl]propyloxy}chinazolin in 80 ml Methylenchlorid werden bei Raumtemperatur
unter Rühren 15 ml Trifluoressigsäure getropft. Unter Gasentwicklung entsteht rasch eine dunkle Lösung, die noch ca. 1.5
Stunden bei Raumtemperatur gerührt wird. Die Reaktionslösung
wird am Rotationsverdampfer eingeengt. Der harzartige Rückstand wird in Methylenchlorid aufgenommen, mit Eiswasser versetzt und unter Rühren mit 4N Natronlauge vorsichtig alkalisch

gestellt. Durch Zugabe von weiterem Methylenchlorid und Methanol wird teilweise ausgefallenes Produkt in Lösung gebracht. Die wäßrige Phase wird abgetrennt und mit Methylenchlorid/Methanol (9:1) extrahiert. Die vereinigten Extrakte werden mit Wasser gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingengt. Das Rohprodukt wird mit 25 ml tert-Butylmethylether zum Sieden erhitzt, unter Rühren abgekühlt und abgesaugt. Die auf diese Weise erhaltenen gelben Kristalle werden mit Diethylether nachgewaschen und getrocknet.

Ausbeute: 5.16 g (88 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 179-182°C

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 487, 489 [M+H] $^{+}$

Analog Beispiel III werden folgende Verbindungen erhalten:

(1) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-nitro-7-[2-(piperazin-1-yl)eth-oxy]-chinazolin

Schmelzpunkt: 133-136°C

Massenspektrum (ESI *): m/z = 473, 475 [M+H] *

(2) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-nitro-7-[(piperidin-4-yl)oxy]-chinazolin

Schmelzpunkt: 131°C

Massenspektrum (ESI *): m/z = 444, 446 [M+H] *

(3) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-nitro-7-[(piperidin-4-yl)methoxy]-chinazolin

Schmelzpunkt: 145°C

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 458, 460 [M+H] $^{+}$

(4) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-nitro-7-[2-(piperidin-4-yl)eth-oxy]-chinazolin

Schmelzpunkt: 228°C

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 472, $474 [M+H]^{+}$

(5) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-nitro-7-[3-(piperidin-4-yl)pro-pyloxy]-chinazolin

Schmelzpunkt: 194°C

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 486, 488 [M+H] $^{+}$

Beispiel IV

4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-nitro-7-{3-[4-(tert-butyloxycarbo-nyl)-piperazin-1-yllpropyloxy}-chinazolin

Zu einer Lösung aus 6.35 g 3-[4-(tert-Butyloxycarbonyl)-piperazin-1-yl]-propan-1-ol in 100 ml Tetrahydrofuran werden unter Stickstoffatmosphäre 1.08 g Natriumhydrid gegeben. Die Suspension wird ca. 10 Minuten bei Raumtemperatur gerührt, anschließend werden 4.72 g 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-fluor-6-nitro-chinazolin in 20 ml Tetrahydrofuran dazugegeben. Das Reaktionsgemisch färbt sich unter Gasentwicklung dunkelrotbraun und wird ca. 25 Minuten unter leichtem Rückfluß erhitzt. Da nur eine teilweise Umsetzung stattgefunden hat, werden anschließend nochmals 0.52 g Natriumhydrid zugegeben. Das Reaktionsgemisch wird weitere 40 Minuten erhitzt, bis die Umsetzung beendet ist. Die abgekühlte Reaktionslösung wird auf ca. 250 ml Eiswasser gegossen und mit wenig Zitronensäure neutralisiert. Das teilweise ausgefallene Produkt wird mit Essigester extrahiert. Die vereinigten Extrakte werden mit wenig Wasser, gefolgt von gesättigter Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Man erhält 11.30 g Rohprodukt als dunkles Harz, welches mit 25 ml Methanol unter Rühren zum Sieden erhitzt wird, wobei das Produkt auskristallisiert. Die Suspension wird mit Eiswasser abgekühlt und abgesaugt. Die erhaltenen bräunlich-gelben Kristalle werden mit 10 ml kaltem Methanol nachgewaschen und im Exsikkator getrocknet.

Ausbeute: 7.08 g (92 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 152-156°C

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 587, 589 [M+H] $^{+}$

Analog Beispiel IV werden folgende Verbindungen erhalten:

(1) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-nitro-7-{2-[4-(tert-butyloxycar-bonyl)-piperazin-1-yl]ethoxy}-chinazolin

```
Schmelzpunkt: 219-222°C
Massenspektrum (ESI^{\circ}): m/z = 573, 575 [M+H]^{\circ}
(2) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-nitro-7-{[1-(tert-butyloxycar-
bonyl)-piperidin-4-yl]oxy}-chinazolin
Schmelzpunkt: 190°C
Massenspektrum (ESI^{-}): m/z = 542, 544 [M-H]^{-}
(3) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-nitro-7-{[1-(tert-butyloxycar-
bonyl)-piperidin-4-yl]methoxy}-chinazolin
Schmelzpunkt: 240°C
Massenspektrum (ESI^{*}): m/z = 558, 560 [M+H]^{*}
(4) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-nitro-7-{2-[1-(tert-butyloxycar-
bonyl)-piperidin-4-yl]ethoxy}-chinazolin
Schmelzpunkt: 208°C
Massenspektrum (ESI^{*}): m/z = 572, 574 [M+H]^{*}
(5) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-nitro-7-{3-[1-(tert-butyloxycar-
bonyl)-piperidin-4-yl]propyloxy}-chinazolin
Schmelzpunkt: 203°C
Massenspektrum (ESI^-): m/z = 584, 586 [M-H]^-
 (6) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-[3-(tert-butyldimethylsilyloxy)-
 propyloxy]-6-nitro-chinazolin
 R_r-Wert: 0.84 (Kieselgel, Petrolether/Essigester = 1:1)
 Massenspektrum (ESI^{+}): m/z = 533, 535 [M+H]^{+}
 (7) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-[2-(tert-butyldimethylsilyloxy)-
 ethoxy]-6-nitro-chinazolin
 Schmelzpunkt: 206-208°C
 Massenspektrum (ESI^{+}): m/z = 519, 521 [M+H]^{+}
 (8) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-7-cyclopropylmethoxy-6-
 nitro-chinazolin (Durchführung in Dimethylformamid mit Kalium-
 tert-butylat als Base)
 Schmelzpunkt: 211-213°C
```

Massenspektrum (ESI *): m/z = 389, 391 [M+H] *

Beispiel V

4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4-brom-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-chinazolin

Zu einer Lösung aus 1.65 g 4-Brom-2-butensäure in 15 ml Methylenchlorid werden bei Raumtemperatur 1.74 ml Oxalylchlorid und ein Tropfen Dimethylformamid gegeben. Das Reaktionsgemisch wird etwa eine Stunde bei Raumtemperatur gerührt, bis die Gasentwicklung vorüber ist. Das entstandene Säurechlorid wird am Rotationsverdampfer im Vakuum weitgehend vom Lösungsmittel befreit. Das braune, ölige Rohprodukt wird in 25 ml Tetrahydrofuran aufgenommen und unter Eisbad-Kühlung zu einer Lösung aus 3.15 g 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-amino-chinazolin und 2.30 ml Hünigbase in 25 ml Tetrahydrofuran getropft. Das Reaktionsgemisch wird 30 Minuten unter Eiskühlung und anschließend noch 1.5 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung werden 25 ml Wasser und 50. ml Essigester zugesetzt. Die organische Phase wird abgetrennt, mit gesättigter Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wird zur weiteren Reinigung in 30 ml Essigester aufgekocht und heiß abfiltriert. Das gelbe, kristalline Produkt wird mit heißem Essigester nachgewaschen und getrocknet.

Ausbeute: 3.00 g (65 % der Theorie),

 R_{r} -Wert: 0.33 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzen-

trierte wäßrige Ammoniak-Lösung = 9:1:0.1)

Massenspektrum (ESI $^+$): $m/z = 463 [M+H]^+$

Analog Beispiel V wird folgende Verbindung erhalten:

(1) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4-brom-1-oxo-2-buten-1-yl)-amino]-7-methoxy-chinazolin

 R_f -Wert: 0.38 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/Trifluoressigsäure = 50:50:1)

Beispiel VI

3-{N-[(Ethoxycarbonyl)methyl]-N-methylamino}propylamin-hydrochlorid

Zu einer Lösung aus 6.10 g N-[3-(tert-Butyloxycarbonylamino)-propyl]-sarcosinethylester in 40 ml Methylenchlorid werden unter Eisbad-Kühlung 20 ml Trifluoressigsäure getropft. Das Reaktionsgemisch wird anschließend noch etwa drei Stunden bei 0°C gerührt, bis die Gasentwicklung beendet ist. Zur Aufarbeitung wird das Lösungsmittel am Rotationsverdampfer im Vakuum weitestgehend abdestilliert. Der Rückstand wird in etherischer Salzsäurelösung aufgenommen und erneut bis zur Trockne einge-engt.

Ausbeute: 4.72 g (86 % der Theorie),

 R_f -Wert: 0.80 (Kieselgel, Acetonitril/Wasser/Trifluoessigsäure = $50:50:\dot{1}$)

Massenspektrum (EI): m/z = 174 [M]

Beispiel VII

N-[3-(tert-Butyloxycarbonylamino)-propyll-sarcosinethylester Zu einer Mischung aus 11.55 g Sarcosinethylesterhydrochlorid und 28.8 ml Hünig-Base in 200 ml Acetonitril wird unter Eisbad-Kühlung innerhalb von 30 Minuten eine Lösung aus 17.90 g 3-(tert-Butyloxycarbonylamino)propylbromid in 50 ml Acetonitril getropft. Man läßt das Reaktionsgemisch im Eisbad über Nacht auf Raumtemperatur erwärmen. Anschließend wird das Lösungsmittel am Rotationsverdampfer abdestilliert, der Rückstand in tert-Butyl-methylether aufgenommen und mit Eiswasser gewaschen. Die organische Phase wird über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Das Rohprodukt wird über eine Kieselgelsäule mit Methylenchlorid/Methanol/konzentrierter wäßriger Ammoniak-Lösung (100:2:0.1) chromatographiert.

Ausbeute: 20.62 g (30 % der Theorie),

 R_t -Wert: 0.50 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte wäßrige Ammoniak-Lösung = 20:1:0.1)

Massenspektrum (ESI*): m/z = 275 [M+H]*

Beispiel VIII

4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3-{4-[(diethoxyphosphoryl)methyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-6-nitro-chinazolin

Zu einer Suspension aus 487 mg 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-nitro-7-[3-(piperazin-1-yl)propyloxy]-chinazolin in 3 ml Dioxan werden 0.08 ml einer 37%igen Formaldehydlösung gegeben. Die Suspension wird im Ölbad kurz erhitzt, bis eine klare Lösung entsteht. Anschließend werden unter Rühren bei Raumtemperatur 0.16 ml Diethylphosphit zupipettiert. Das Reaktionsgemisch wird zunächst noch eine halbe Stunde bei Raumtemperatur gerührt, dann im Ölbad auf 90-100°C erhitzt. Nach weiteren drei Stunden ist die Umsetzung beendet. Die Reaktionslösung wird eingeengt, der Rückstand mit Eiswasser verrührt, abfiltriert und im Exsikkator getrocknet. Das Rohprodukt wird chromatographisch über eine Kieselgelsäule mit Methylenchlorid/Ethanol (9:1) gereinigt.

Ausbeute: 540 mg (85 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 140-143°C

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 637, 639 [M+H] $^{+}$

Beispiel IX

6-Amino-4-[(3-bromphenyl)amino]-7-{3-[4-(carboxymethyl)-piperazin-1-yllpropyloxy}-chinazolin

Zu einer Lösung aus 440 mg 6-Amino-4-[(3-bromphenyl)amino]-7-(3-{4-[(butyloxycarbonyl)methyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-chinazolin in 25 ml Tetrahydrofuran und 5 ml Methanol werden 2.0 ml 1.0 N Natronlauge gegeben. Die entstandene dunkle Lösung wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Das Reaktionsgemisch wird mit 2.0 ml 1.0 N Salzsäure neutralisiert und am Rotationsverdampfer vom Lösungsmittel befreit. Der braune, harzartige Rückstand wird in Methylenchlorid/Methanol (9:1) aufgenommen und abgesaugt. Das Filtrat wird eingeengt, mit Toluol nachgedampft und im Exsikkator getrocknet.

Das braune Rohprodukt wird ohne weitere Reinigung umgesetzt. Ausbeute: 460 mg (116 % der Theorie)

 R_f -Wert: 0.50 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/Trifluoressigsäure = 90:10:1) Massenspektrum (ESI): m/z = 513, 515 [M-H]

Beispiel X

4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3-{N-[(ethoxycarbonyl)methyl]-N-methylamino}propyloxy)-6-nitro-chinazolin

Eine Mischung aus 1.40 g 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-[3-(methylsulfonyloxy)-propyloxy]-6-nitro-chinazolin und 5.60 g

Sarcosinethylester wird 2.5 Stunden bei 110°C gerührt. Das Reaktionsgemisch wird mit 100 ml Eiswasser verrührt. Die überstehende gelbe Emulsion wird dekantiert und der orangegelbe, schleimige Niederschlag in Methylenchlorid gelöst, über Natriumsulfat getrocknet und eingeengt.Das orangebraune Rohprodukt wird chromatographisch über eine Kieselgelsäule mit Methylenchlorid/Methanol (96:4) gereinigt.

Ausbeute: 763 mg (52 % der Theorie)

R_f-Wert: 0.65 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1)

Analog Beispiel X wird folgende Verbindung erhalten:

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 518, 520 [M+H] $^{+}$

(1) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(2-{N-[(ethoxycarbonyl)methyl]-N-methylamino}ethoxy)-6-nitro-chinazolin $R_r\text{-Wert: 0.71 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1)}$ $\text{Massenspektrum (ESI^*): m/z = 504, 506 [M+H]^*}$

Beispiel XI

4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-[3-(methylsulfonyloxy)-propyloxy]-6nitro-chinazolin

Zu 1.28 g 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3-hydroxy-propyloxy)-6-nitro-chinazolin in 55 ml Methylenchlorid werden 1.10 ml Triethylamin gegeben. Anschließend wird unter Eisbad-Kühlung eine Lösung aus 0.47 ml Methansulfonsäurechlorid in 5 ml Methylenchlorid zugetropft. Das Reaktionsgemisch wird etwa eine Stunde bei Raumtemperatur gerührt. Da immer noch Aus-

gangsmaterial detektierbar ist, werden nochmals 20 Tropfen Triethylamin und 10 Tropfen Methansulfonsäurechlorid unter Eisbad-Kühlung zugegeben. Das Gemisch wird weitere 30 Minuten bei Raumtemperatur gerührt, wobei eine klare, orangerote Lösung entsteht. Diese wird zur Aufarbeitung mit Methylen-chlorid verdünnt und auf 100 ml Wasser gegeben. Die organische Phase wird mit 3 %-iger Natriumhydrogencarbonat-Lösung und Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und eingeengt. Es bleibt ein braungelbes Harz zurück, welches als Rohprodukt weiter umgesetzt wird.

Ausbeute: 1.4 g (92 % der Theorie)

 R_t -Wert: 0.70 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1)

Analog Beispiel XI wird folgende Verbindung erhalten:

(1) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-[2-(methylsulfonyloxy)-ethoxy]-6-nitro-chinazolin

 R_f -Wert: 0.73 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1) Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 483, 485 [M+H]⁺

Beispiel XII

4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3-hydroxy-propyloxy)-6-nitrochinazolin

Zu 2.50 g 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-[3-(tert-butyldimethyl-silyloxy)-propyloxy]-6-nitro-chinazolin in 25 ml Tetrahydro-furan werden 5.60 g Tetrabutylammoniumfluorid-trihydrat gegeben. Das Reaktionsgemisch wird etwa 2 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Nachdem die Abspaltung komplett ist, wird das Reaktionsgemisch mit 150 ml einer 2 %-igen Ammoniumchlorid-Lösung versetzt und im Eisbad gekühlt. Dabei fällt ein gelber Niederschlag aus, der abgesaugt und mit Wasser nachgewaschen wird. Der noch feuchte Niederschlag wird in Methylenchlorid/Methanol (6:4) gelöst, über Natriumsulfat getrocknet und eingeengt. Der gelbe Rückstand wird mit wenig Petrolether verrührt und abgesaugt, mit etwas Petrolether nachgewaschen und im Vakuum getrocknet.

Ausbeute: 1.29 g (66 % der Theorie)

 R_t -Wert: 0.63 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1) Massenspektrum (ESI⁻): m/z = 417, 419 [M-H]⁻

Analog Beispiel XII wird folgende Verbindung erhalten:

(1) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(2-hydroxy-ethoxy)-6-nitrochinazolin

 R_t -Wert: 0.66 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1) Massenspektrum (ESI*): m/z = 405, 407 [M+H]* Herstellung der Endprodukte:

Beispiel 1

4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3-{4-[(ethoxycarbonyl)methyl]-pi-perazin-1-yl}propyloxy)-6-[(vinylcarbonyl)aminol-chinazolin Unter Stickstoffatmosphäre werden 440 mg 6-Amino-4-[(3-bromphenyl)amino]-7-(3-{4- [(ethoxycarbonyl)methyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-chinazolin in 20 ml Methylenchlorid bei Raumtemperatur suspendiert und mit 0.24 ml Triethylamin versetzt. Das Reaktionsgemisch wird mit einem Eis/Natriumchlorid-Bad auf -10°C abgekühlt, anschließend wird eine Lösung aus 84 mg Acrylsäurechlorid in 5 ml Methylenchlorid innerhalb von ca. 10 Minuten zugetropft. Nach weiteren 10 Minuten ist die Umsetzung beendet. Die Reaktionslösung wird mit wenig verdünnter Kaliumcarbonat-Lösung und Wasser gewaschen, getrocknet und eingeengt. Man erhält 526 mg Rohprodukt als braunes Harz, welches chromatographisch über eine Kieselgelsäule mit Methylenchlorid/Ethanol (95:5) gereinigt wird.

Ausbeute: 300 mg (62 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 110-113°C

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 597, 599 [M+H] $^{+}$

Analog Beispiel 1 werden folgende Verbindungen erhalten:

(1) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3-{4-[(isopropyloxycarbonyl)me-thyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin

Schmelzpunkt: 95-100°C

Massenspektrum (ESI *): m/z = 611, 613 [M+H] *

(2) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3-{4-[(cyclohexyloxycarbonyl)-methyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin

Schmelzpunkt: 96-104°C

Massenspektrum (ESI *): m/z = 651, 653 [M+H] *

(3) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3-{4-[2-(ethoxycarbonyl)ethyl]piperazin-1-yl}propyloxy)-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin
Schmelzpunkt: 97-102°C
Massenspektrum (ESI*): m/z = 611, 613 [M+H]*

(4) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3-{4-[3-(ethoxycarbonyl)pro-pyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin

Schmelzpunkt: 107-111°C

Massenspektrum (ESI *): m/z = 625, $627 [M+H]^{*}$

- (5) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(2-{4-[(ethoxycarbonyl)methyl]-piperazin-1-yl}ethoxy)-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin Schmelzpunkt: $75-79^{\circ}C$ Massenspektrum (ESI*): m/z = 583, 585 [M+H]*
- (6) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-({1-[(ethoxycarbonyl)methyl]-piperidin-4-yl}oxy)-6-['(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin Schmelzpunkt: 95°C

Massenspektrum (ESI *): m/z = 554, 556 [M+H] *

- (7) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-($\{1-[(ethoxycarbonyl)methyl]-piperidin-4-yl\}methoxy)-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin Schmelzpunkt: 141°C Massenspektrum (ESI*): <math>m/z = 568$, 570 [M+H]*
- (8) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(2-{1-[(ethoxycarbonyl)methyl]piperidin-4-yl}ethoxy)-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin
 Schmelzpunkt: 156°C
 Massenspektrum (ESI*): m/z = 582, 584 [M+H]*
- (9) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3-{1-[(ethoxycarbonyl)methyl]-piperidin-4-yl}propyloxy)-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin Schmelzpunkt: $124^{\circ}C$ Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 596, 598 [M+H]⁺

```
(10) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3-{4-[(diethoxyphosphoryl)-
methyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-6-[(vinylcarbonyl)amino]-
chinazolin
Schmelzpunkt: 80-85°C
Massenspektrum (ESI*): m/z = 661, 663 [M+H]*
```

(11) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3-{4-[(diethoxyphosphoryl)-methyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-6-[(1-oxo-2-butin-1-yl)amino]-chinazolin (Reaktion wird mit 2-Butincarbonsäure und Chlorameisensäureisobutylester in Tetrahydrofuran durchgeführt)

Schmelzpunkt: 137-139°C

Massenspektrum (ESI $^+$) $^{\circ}$: $m/z = 673, 675 [M+H]<math>^+$

- (12) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3-{4-[(butyloxycarbonyl)methyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin $R_{\mathfrak{f}}\text{-Wert: 0.53 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrier-te wäßrige Ammoniak-Lösung = 90:10:1)}$ Massenspektrum (ESI*): m/z = 625, 627 [M+H]*
- (13) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3-{N-[(ethoxycarbonyl)methyl]-N-methylamino}propyloxy)-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin R_f -Wert: 0.68 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1) Massenspektrum (ESI*): m/z = 542, 544 [M+H]*
- (14) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(2- $\{N-[(ethoxycarbonyl)methyl]-N-methylamino\}ethoxy)-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin R_f-Wert: 0.71 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1) Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 528, 530 [M+H]⁺$

Beispiel 2

4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4-{N-[(ethoxycarbonyl)methyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)aminol-chinazolin Zu einer Suspension aus 9.37 g Sarcosinethylester-hydrochlorid in 25 ml Tetrahydrofuran werden unter Eisbad-Kühlung 13.94 ml Hünigbase pipettiert. Anschließend wird eine Lösung aus 2.00 g 4-[(3-Bromphenyl) amino]-6-[(4-brom-1-oxo-2-buten-1-yl) amino]-chinazolin in 10 ml Dimethylformamid innerhalb von 15 Minuten zugetropft. Man läßt das Reaktionsgemisch im Eisbad über Nacht auf Raumtemperatur erwärmen. Zur Aufarbeitung werden 25 ml gesättigte Natriumhydrogencarbonat-Lösung und 50 ml Essigester zugegeben. Die organische Phase wird abgetrennt und die wäßrige Phase mit Essigester extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit gesättigter Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Der dunkelbraune, ölige Rückstand wird mit 50 ml Wasser verrührt, der entstandene Niederschlag abgesaugt und mit Wasser gewaschen. Das Rohprodukt wird chromatographisch über eine Kieselgelsäule mit Methylenchlorid/Methanol (50:1 bis 20:1) gereinigt.

Ausbeute: 1.00 g (46 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 182-183°C"

Massenspektrum (ESI'): m/z = 496, 498 [M-H]

Analog Beispiel 2 werden folgende Verbindungen erhalten:

- (1) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4-{N-[(ethoxycarbonyl)methyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin Schmelzpunkt: 121-125°C Massenspektrum (EI): m/z = 527, 529 [M]*
- (2) 4-[(3-Bromphenyl)amino]~6-[(4-{N,N-bis[(ethoxycarbonyl)me-thyl]-amino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-chinazolin
 Schmelzpunkt: 150-154°C
 Massenspektrum (EI): m/z = 541, 543 [M]*
- (3) $4-[(3-Bromphenyl) amino]-6-(\{4-[2-(methoxycarbonyl)-pyr-rolidin-1-yl]-1-oxo-2-buten-1-yl\}amino)-7-methoxy-chinazolin R_r-Wert: 0.43 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1) Massenspektrum (ESI*): <math>m/z = 539$, 541 [M+H]*
- (4) $4-[(3-Bromphenyl) amino]-6-[(4-{N-[(diethoxyphosphoryl) methyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl) amino]-7-methoxy-chinazolin$

 R_f -Wert: 0.38 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1) Massenspektrum (ESI): m/z = 590, 592 [M-H]

(5) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4-{4-[(ethoxycarbonyl)methyl]-piperazin-1-yl}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-chinazolin R_t -Wert: 0.37 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1) Massenspektrum (ESI*): m/z = 553, 555 [M+H]*

Beispiel 3

4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-{[4-(3-{N-[(ethoxycarbonyl)methyl]-N-methylamino}propylamino)-1,4-dioxo-2-buten-1-yl]amino}-chinazolin

Zu einer Lösung aus 200 mg 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-{[(2carboxy-vinyl)carbonyl]amino}-chinazolin in 2.5 ml Dimethylformamid werden 106 mg Benzotriazol-1-yl-N-tetramethyluronium-tetrafluoroborat und 68 mg 1-Hydroxybenzotriazol gegeben. Die Lösung wird 20 Minuten bei Raumtemperatur gerührt, anschließend werden 0.5 ml Hünig-Base und 148 mg 3-{N-[(Ethoxycarbonyl)methyl]-N-methylamino}propylamin, gelöst in 0.5 ml Dimethylformamid, zugegeben. Das Reaktionsgemisch wird noch zwei Stunden bei Raumtemperatur gerührt, bevor es zur Aufarbeitung auf 50 ml Wasser gegossen wird. Die wäßrige Phase wird mit Essigsäureethylester extrahiert, die vereinigten organischen Phasen werden mit gesättigter Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Das Rohprodukt wird über eine Kieselgelsäule mit Methylenchlorid/Ethanol (20:1 bis 9:1) chromatographisch gereinigt. Ausbeute: 106 mg (39 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 278-279°C

Massenspektrum (ESI *): m/z = 569, 571 [M+H] *

Beispiel 4

4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-({4-[(tert-butylcarbonyloxy)meth-oxy]-1,4-dioxo-2-buten-1-yl}amino)-chinazolin

Zu 200 mg 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-{[(2-carboxy-vinyl)carbonyl]amino}-chinazolin in 2 ml Dimethylsulfoxid werden 207 mg Kaliumcarbonat und 0.144 ml Chlormethylpivalat gegeben. Anschließend werden noch 30 mg Natriumiodid zugesetzt und das Reaktionsgemisch wird 48 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung wird das Reaktionsgemisch mit 20 ml Wasser verdünnt und mit Essigester extrahiert. Die vereinigten Extrakte werden mit gesättigter Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Das Rohproduktgemisch wird chromatographisch über eine Kieselgelsäule mit Methylenchlorid/Methanol (20:1) gereinigt.

Ausbeute: 10 mg (4 % der Theorie),

 R_f -Wert: 0.42 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1) Massenspektrum (EI): m/z = 526 [M]

Analog Beispiel 4 wird folgende Verbindung erhalten:

(1) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-({4-[1-(ethyloxycarbonyloxy)-ethoxy]-1,4-dioxo-2-buten-1-yl}amino)-chinazolin (Reaktion wird in Dimethylformamid durchgeführt) $R_f\text{-Wert: 0.43 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1)}\\ \text{Massenspektrum (ESI*): m/z = 529, 531 [M+H]*}$

Beispiel 5

4-[(3-Methylphenyl)amino]-6-[(4-{N-[(ethoxycarbonyl)methyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin
Zu einer Lösung aus 842 mg 4-Brom-2-butensäure in 15 ml Methylenchlorid werden bei Raumtemperatur 0.86 ml Oxalylchlorid und ein Tropfen Dimethylformamid gegeben. Das Reaktionsgemisch wird noch ca. eine Stunde bei Raumtemperatur gerührt, bis die Gasentwicklung beendet ist. Das entstandene Säurechlorid wird am Rotationsverdampfer im Vakuum weitgehend vom Lösungsmittel befreit. Anschließend wird das Rohprodukt in 10 ml Methylen-chlorid aufgenommen und unter Eisbad-Kühlung innerhalb von fünf Minuten zu einer Mischung aus 1.0 g 6-Amino-4-[(3-methyl-phenyl)amino]-7-methoxy-chinazolin und 2.0 ml Hünigbase in

50 ml Tetrahydrofuran getropft. Das Reaktionsgemisch wird zwei Stunden unter Eisbad-Kühlung und noch zwei weitere Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend werden 6.7 ml Hünigbase, 5.48 g Sarcosinethylesterhydrochlorid und 3 ml Dimethylformamid zugegeben und das Ganze über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung wird das Reaktionsgemisch am Rotationsverdampfer im Vakuum eingeengt und der Kolbenrückstand zwischen 75 ml Essigester und 75 ml Wasser verteilt. Die organische Phase wird mit Wasser und gesättigter Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Das Rohprodukt wird chromatographisch über eine Kieselgelsäule mit Methylenchlorid/Methanol (20 : 1) gereinigt.

Aubeute: 326 mg (20 % der Theorie)

Schmelzpunkt: 122-124°C

Massenspektrum (ESI *): m/z = 464 [M+H] *

Analog Beispiel 5 werden folgende Verbindungen erhalten:

(1) $4-[(3-Chlorphenyl) amino]-6-[(4-{N-[(ethoxycarbonyl) me$ thyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxychinazolin

Schmelzpunkt: 118-120°C

Massenspektrum (ESI $^{+}$): $m/z = 484 [M+H]^{+}$

(2) (R)-4-[(1-Phenylethyl)amino]-6-[(4-{N-[(ethoxycarbonyl)methyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin

 R_f -Wert: 0.49 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1) Massenspektrum (ESI*): m/z = 478 [M+H]*

(3) $4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4-{N-[(methoxycarbonyl)me$ thyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin

Schmelzpunkt: 197-199°C

Massenspektrum (EI): m/z = 513, 515 [M]

(4) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4-{N-[(butyloxycarbonyl)me-thyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin

Schmelzpunkt: 120-123°C

Massenspektrum (EI): m/z = 555, 557 [M]*

(5) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4-{N-[(cyclohexyloxycarbonyl)-methyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin

(Der eingesetzte Sarcosincyclohexylester wurde durch Behandlung von Sarcosin in Cyclohexanol mit gasförmiger Salzsäure erhalten)

Schmelzpunkt: 124-125°C

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 582, 584 [M+H] $^{+}$

(6) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4-{4-[(ethoxycarbonyl)methyl]-piperazin-1-yl}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin Schmelzpunkt: 147-150°C

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 583, 585 [M+H] $^{+}$

(7) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4-{4-[(isopropyloxycarbonyl)-methyl]-piperazin-1-yl}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin

(Der eingesetzte Piperazin-1-yl-essigsäureisopropylester wurde aus N-Benzylpiperazin durch Umsetzung mit Bromessigsäureisopropylester und anschließende hydrogenolytische Abspaltung des Benzylrestes erhalten.)

Schmelzpunkt: 125-127°C

Massenspektrum (ESI $^{+}$): $m/z = 597, 599 [M+H]^{+}$

(8) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-({4-[N-(2,2-dimethoxyethyl)-N-methylamino]-1-oxo-2-buten-1-yl}amino)-7-methoxy-chinazolin Schmelzpunkt: 135-137°C

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 530, 532 [M+H] $^{+}$

(9) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-({4-[N-(1,3-dioxolan-2-ylme-thyl)-N-methylamino]-1-oxo-2-buten-1-yl}amino)-7-methoxy-chinazolin

```
Schmelzpunkt: 120-123°C
Massenspektrum (ESI*): m/z = 528, 530 [M+H]*
```

- (10) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-{[4-(2-ethoxy-morpholin-4-yl)-1-oxo-2-buten-1-yl]amino}-7-methoxy-chinazolin Schmelzpunkt: $118-120 ^{\circ}C$ Massenspektrum (ESI*): m/z = 542, 544 [M+H]*
- (11) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-{[4-(2-oxo-morpholin-4-yl)-1-oxo-2-buten-1-yl]amino}-7-methoxy-chinazolin R_f -Wert: 0.43 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1) Massenspektrum (EI): m/z = 511, 513 [M] $^+$
- (12) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-3-cyano-6-[(4-{N-[(ethoxycarbo-nyl)methyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-chinolin Schmelzpunkt: $156 \, ^{\circ} \text{C}$ Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 522, $524 \, [\text{M+H}]^{+}$
- (13) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-($\{4-[N,N-bis(2,2-diethoxy-ethyl)amino]-1-oxo-2-buten-1-yl\}$ amino)-7-methoxy-chinazolin R_f -Wert: 0.43 (Aluminiumoxid, Cyclohexan/Essigester = 1:1) Massenspektrum (ESI*): m/z = 660, 662 [M+H]*
- (14) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4-{4-[bis(methoxycarbo-nyl)methyl]-piperazin-1-yl}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-chi-nazolin

(Das eingesetzte N-Bis(methoxycarbonyl)methyl-piperazin wird durch Umsetzung von N-tert-Butyloxycarbonyl-piperazin mit Brommalonsäuredimethylester und anschließende Abspaltung der BOC-Schutzgruppe erhalten.)

 R_f -Wert: 0.45 (Kieselgel, Essigester/Methanol = 9:1) Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 597, 599 [M+H] $^+$

(15) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4-{4-[1,2-bis(methoxycarbo-nyl)ethyl]-piperazin-1-yl}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-chinazo-lin

(Das eingesetzte N-[1,2-Bis(methoxycarbonyl)ethyl]-piperazin wird durch Umsetzung von N-Benzylpiperazin mit Maleinsäure-dimethylester und anschließende hydrogenolytische Abspaltung der Benzylschutzgruppe erhalten.)

 R_f -Wert: 0.51 (Kieselgel, Essigester/Methanol = 9:1)

(16) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4-{N-[(tert-butyloxycarbo-nyl)methyl]-N-(2-hydroxyethyl)amino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin

 R_{r} -Wert: 0.45 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1) Massenspektrum (ESI): m/z = 584, 586 [M-H]

(17) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-[(4-{N-[(ethoxycarbo-nyl)methyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-cyclo-propylmethoxy-chinazolin

Schmelzpunkt: 113-118°C

Massenspektrum (EI): m/z = 541, 543 [M]

(18) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-[(4-{4-[(ethoxycarbo-nyl)methyl]-piperazin-1-yl}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-cyclo-propylmethoxy-chinazolin

Schmelzpunkt: 115-117°C

Massenspektrum (EI): m/z = 596, 598 [M].

(19) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4-{4-[1,3-bis(methoxycarbo-nyl)prop-2-yl]-piperazin-1-yl}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-chi-nazolin

 R_{r} -Wert: 0.62 (Kieselgel, Essigester/Methanol = 9:1) Massenspektrum (ESI*): m/z = 625, 627 [M+H]*

Beispiel 6

4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-{3-[4-(carboxymethyl)-piperazin-1-yllpropyloxy}-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin

Zu einer Suspension aus 440 mg 6-Amino-4-[(3-bromphenyl)ami-no]-7-{3-[4-(carboxymethyl)-piperazin-1-yl]propyloxy}-chinazolin in 15 ml Methylenchlorid werden bei Raumtemperatur 0.43 ml Triethylamin und 0.15 ml Chlortrimethylsilan gegeben. Das

Reaktionsgemisch wird etwa 30 Minuten unter leichtem Rückfluß erhitzt und anschließend über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Die trübe Lösung wird mit einer Eis/Natriumchlorid-Mischung gekühlt und mit einer Lösung aus 82 mg Acrylsäurechlorid in 5 ml Methylenchlorid versetzt. Das Reaktionsgemisch wird etwa eine Stunde bei Raumtemperatur gerührt, anschließend werden im Abstand von je einer Stunde noch zweimal je 2 Tropfen Acrylsäurechlorid nachgesetzt, bis die Umsetzung nahezu vollständig ist. Das Reaktionsgemisch wird mit 20 ml Eiswasser und wenig Methanol verrührt. Die wäßrige Phase wird noch mehrmals mit Methylenchlorid/Methanol (9:1) extrahiert. Die vereinigten Extrakte werden mit wenig Wasser gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Das erhaltene Rohprodukt wird mit Aceton verrührt, abgesaugt, mit Diethylether nachgewaschen und bei 60°C im Vakuum getrocknet.

Ausbeute: 105 mg (24 % der Theorie)

Schmelzpunkt: 140°C (Zersetzung)

Massenspektrum (ESI): m/z = 567, 569 [M-H]

Beispiel 7

 $4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-{[4-(2,6-diethoxy-morpholin-4-yl)-1-}$ oxo-2-buten-1-yllamino}-7-methoxy-chinazolin Zu 340 mg 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-({4-[N,N-bis(2,2-diethoxyethyl)amino]-1-oxo-2-buten-1-yl}amino)-7-methoxy-chinazolin wird unter Eisbad-Kühlung 1 ml eisgekühlte konzentrierte Salzsäure gegeben. Das Gemisch wird 3 Stunden stehengelassen, bevor zur Aufarbeitung 1.5 ml konzentrierte Ammoniaklösung unter Eisbad-Kühlung zugetropft werden. Der ausgefallene Niederschlag wird abgesaugt und mit Wasser nachgewaschen. Das Rohprodukt wird chromatographisch über eine Kieselgelsäule mit Methylenchlorid/Methanol (20:1) gereinigt. Ausbeute: 50 mg (17 % der Theorie)

Schmelzpunkt: 133-138°C

Massenspektrum (EI): m/z = 585, 587 [M]

Beispiel 8

4-[(3-Bromphenyl)amino]- 6-[(4-{N-[(tert-butyloxycarbonyl)me-thyl]-N-[2-(acetylsulfanyl)ethyl]amino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin

Die Substanz wird durch Umsetzung der Verbindung des Beispiels 5(16) mit Thioessigsäure in Gegenwart von Triphenylphosphin und Azodicarbonsäurediethylester in Tetrahydrofuran erhalten. R_f -Wert: 0.62 (Kieselgel, Essigester/Methanol = 15:1) Massenspektrum (ESI): m/z = 643, 645 [M-H]

Analog den vorstehenden Beispielen und anderen literaturbekannten Verfahren können auch die folgenden Verbindungen erhalten werden:

- (1) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3-{4-[(butyloxycarbonyl)me-thyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin
- (2) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3-{4-[(diethoxyphosphoryl)-methyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin
- (3) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-[(ethoxycarbonyl)methoxy]-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin
- (4) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-[2-(ethoxycarbonyl)ethoxy]6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin
- (5) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-[3-(ethoxycarbonyl)propyloxy]-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin
- (6) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(2-{N-[(ethoxycarbonyl)methyl]-N-methylamino}ethoxy)-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin
- (7) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3-{N-[(ethoxycarbonyl)methyl]-N-methylamino}propyloxy)-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin

- (8) $4-[(3-Bromphenyl) amino]-7-(4-{N-[(ethoxycarbonyl) methyl]-N-methylamino}butyloxy)-6-[(vinylcarbonyl) amino]-chinazolin$
- (9) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-{3-[4-(carboxymethyl)-piperazin-1-yl]propyloxy}-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin
- (10) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3-{4-[(diethoxyphosphoryl)me-thyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-6-[(1-oxo-2-butin-1-yl)amino]-chinazolin
- (11) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4-{N-[(methoxycarbonyl)me-thyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin
- (12) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4- $\{N-[(propyloxycarbonyl)-methyl]-N-methylamino\}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin$
- (13) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4- $\{N-[(isobutyloxycarbonyl)-methyl]-N-methylamino\}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin$
- (14) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4- $\{N-[(cyclohexyloxycarbo-nyl)methyl]-N-methylamino\}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin$
- (15) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4-{N-[(hexyloxycarbonyl)me-thyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin
- (16) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4-{N-[(cyclopropylmethoxycar-bonyl)methyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin
- (17) $4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4-{N-[(cyclohexylmethoxycarbonyl)methyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin$

- (18) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4-{N-[(benzyloxycarbonyl)me-thyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin
- (19) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4-{N-[(ethoxycarbonyl)methyl]-N-ethylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin
- (20) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4-{N-[(ethoxycarbonyl)methyl]-N-butylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin
- (21) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4-{N-[(ethoxycarbonyl)methyl]-N-cyclopropylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin
- (22) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4-{N-[(ethoxycarbonyl)methyl]-N-(cyclopropylmethyl)amino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-meth-oxy-chinazolin
- (23) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4-{N-[2-(ethoxycarbonyl)-ethyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin
- (24) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4- $\{N-\{3-(ethoxycarbonyl)-propyl\}-N-methylamino\}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin$
- (25) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4-{N-[1-(ethoxycarbonyl)-ethyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin
- (26) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-({4-[2-(ethoxycarbonyl)-pyr-rolidin-1-yl]-1-oxo-2-buten-1-yl}amino)-7-methoxy-chinazolin
- (27) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-({4-[4-(ethoxycarbonyl)-pipe-ridin-1-yl]-1-oxo-2-buten-1-yl}amino)-7-methoxy-chinazolin
- (28) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4-{4-[(ethoxycarbonyl)methyl]-piperidin-1-yl}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin

- (29) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4-{4-[(ethoxycarbonyl)methyl]-piperazin-1-yl}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin
- (30) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(6- $\{N-[(ethoxycarbonyl)methyl]-N-methylamino\}-1-oxo-2-hexen-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin$
- (31) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(3-{1-[(ethoxycarbonyl)methyl]-piperidin-4-yl}-1-oxo-2-propen-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazo-lin
- (32) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-({4-[3-(ethoxycarbonyl)-4-me-thyl-piperazin-1-yl]~1-oxo-2-buten-1-yl}amino)-7-methoxy-chinazolin
- (33) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4-{N-[(diethoxyphosphoryl)-methyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin
- (34) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4-{N-[(ethoxycarbonyl)methyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-butin-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin
- (35) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4- $\{N-[2-(ethoxycarbonyl)-ethyl]-N-methylamino\}-1-oxo-2-butin-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin$
- (36) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4-{N-[3-(ethoxycarbonyl)-pro-pyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-butin-1-yl)amino]-7-methoxy-china-zolin
- (37) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-({4-[(isopropylcarbonyloxy)-methoxy]-1,4-dioxo-2-buten-1-yl}amino)-7-methoxy-chinazolin
- (38) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-({4-[(methylcarbonyloxy)methoxy]-1,4-dioxo-2-buten-1-yl}amino)-7-methoxy-chinazolin
- (39) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-({4-[(tert-butylcarbonyloxy)-methoxy]-1,4-dioxo-2-buten-1-yl}amino)-7-methoxy-chinazolin

- (40)4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-({4-[1-(ethyloxycarbonyloxy)-ethoxy]-1,4-dioxo-2-buten-1-yl}amino)-7-methoxy-chinazolin
- (41) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-({4-[1-(cyclohexyloxycarbonyl-oxy)ethoxy]-1,4-dioxo-2-buten-1-yl}amino)-7-methoxy-chinazolin
- (42) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-{[4-(2-{N-[(ethoxycarbonyl)-methyl]-N-methylamino}ethylamino)-1,4-dioxo-2-buten-1-yl]-amino}-7-methoxy-chinazolin
- (43) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-{[4-(2-{N-[2-(ethoxycarbonyl)-ethyl]-N-methylamino}ethylamino)-1,4-dioxo-2-buten-1-yl]ami-no}-7-methoxy-chinazolin
- (44) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-{[4-(3-{N-[(ethoxycarbonyl)-methyl]-N-methylamino}propylamino)-1,4-dioxo-2-buten-1-yl]-amino}-7-methoxy-chinazolin
- (45) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-{[4-(3- $\{N-[(methoxycarbonyl)-methyl]-N-methylamino\}$ propylamino)-1,4-dioxo-2-buten-1-yl]-amino}-7-methoxy-chinazolin
- (46) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-{[4-(3-{N-((butyloxycarbonyl)-methyl]-N-methylamino}propylamino)-1,4-dioxo-2-buten-1-yl]-amino}-7-methoxy-chinazolin
- (47) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-{[4-(3-{N-[(cyclohexyloxycarbonyl)methyl]-N-methylamino}propylamino)-1,4-dioxo-2-buten-1-yl]amino}-7-methoxy-chinazolin
- (48) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4-{3-[2-(ethoxycarbonyl)-pyrrolidin-1-yl]propylamino}-1,4-dioxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin
- (49) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4-{3-[2-(methoxycarbonyl)-piperidin-1-yl]propylamino}-1,4-dioxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin

- (50) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4-{3-[4-(ethoxycarbonyl)-piperidin-1-yl]propylamino}-1,4-dioxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin
- (51) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4-{3-[3-(ethoxycarbonyl)-piperidin-1-yl]propylamino}-1,4-dioxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin
- (52) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-{[4-(3-{4-[(ethoxycarbonyl)-methyl]-piperazin-1-yl}propylamino)-1,4-dioxo-2-buten-1-yl]-amino}-7-methoxy-chinazolin
- (53) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-{[4-(3-{4-[(ethoxycarbonyl)-methyl]-piperazin-1-yl}propylamino)-1,4-dioxo-2-buten-1-yl]-amino}-chinazolin
- (54) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4-{3-[2-(ethoxycarbonyl)-pyr-rolidin-1-yl]propylamino}-1,4-dioxo-2-buten-1-yl)amino]-china-zolin
- (55) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-{[4-(N-{1-[(ethoxycarbonyl)me-thyl]-2-(ethoxycarbonyl)-ethyl}-N-methylamino)-1-oxo-2-buten-1-yl]amino}-7-methoxy-chinazolin
- (56) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-[(4- $\{N-\{1,2-bis(ethoxycarbonyl)-ethyl]-N-methylamino\}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin$
- (57) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-{[4-(N-{[(ethoxy) (methyl)-phos-phoryl]methyl}-N-methylamino)-1-oxo-2-buten-1-yl]amino}-7-methoxy-chinazolin
- (58) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-({4-[N-({[1-(propylcarbonyl-oxy)-3-methyl-butyloxy] (methyl)phosphoryl}methyl)-N-methyl-amino]-1-oxo-2-buten-1-yl}amino)-7-methoxy-chinazolin

- (59) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-({4-[N-({[1-(ethylcarbonyloxy)-2-methyl-propyloxy] (methyl)phosphoryl}methyl)-N-methylamino]-1-oxo-2-buten-1-yl}amino)-7-methoxy-chinazolin
- (60) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-({4-[N-({bis[(isopropylcarbonyl-oxy)methoxy]-phosphoryl}methyl)-N-methylamino]-1-oxo-2-buten-1-yl}amino)-7-methoxy-chinazolin
- (61) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3-{N-[(isobutyloxycarbonyl)me-thyl]-N-methylamino}propyloxy)-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin
- (62) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3-{N-[(cyclopentyloxycarbon-yl)methyl]-N-methylamino}propyloxy)-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin
- (63) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-{3-[2-(ethoxycarbonyl)-pyrrolidin-1-yl]propyloxy}-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin
- (64) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-{3-[2-(ethoxycarbonyl)-piperidin-1-yl]propyloxy}-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin
- (65) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3-{N-[1-(ethoxycarbonyl)-ethyl]-N-methylamino}propyloxy)-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin
- (66) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3-{4-[(ethoxycarbonyl)methyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-6-[(1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-chinazolin
- (67) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3-{4-[(ethoxycarbonyl)methyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-6-[(1-oxo-2,4-hexadien-1-yl)amino]-chinazolin
- (68) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3-{4-[(ethoxycarbonyl)methyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-6-[(3-phenyl-1-oxo-2-propen-1-yl)-amino]-chinazolin

- (69) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3-{4-[(ethoxycarbonyl)methyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-6-[(1-oxo-2-butin-1-yl)amino]-chinazolin
- (70) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3-{4-[(ethoxycarbonyl)methyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-6-[(1-oxo-4,4,4-trifluor-2-buten-1-yl)amino]-chinazolin
- (71) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3- $\{N-[(ethoxycarbonyl)methyl]-N-methylamino\}$ propyloxy)-6-[(1-oxo-4,4,4-trifluor-2-buten-1-yl)amino]-chinazolin
- (72) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3-{N-[(ethoxycarbonyl)methyl]-N-methylamino}propyloxy)-[(1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-china-zolin
- (73) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3-{N-[(ethoxycarbonyl)methyl]-N-methylamino}propyloxy)-[(1-oxo-2-butin-1-yl)amino]-china-zolin
- (74) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-(3- $\{N-[(ethoxycarbonyl)methyl]-N-methylamino\}$ propyloxy)-[(1-oxo-2,4-hexadien-1-yl)amino]-chinazolin
- (75) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-{[2-({N-[(ethoxycarbonyl)me-thyl]-N-methylamino}methyl)-1-oxo-2-propen-1-yl]amino}-7-methoxy-chinazolin
- (76) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-{[2-({N-[(ethoxycarbonyl)me-thyl]-N-methylamino}methyl)-1-oxo-2-propen-1-yl]amino}-china-zolin
- (77) 4-[(3-Chlorphenyl)amino]-6-[(4-{N-[(ethoxycarbonyl)me-thyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin

- (78) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-[(4-{N-[(ethoxycarbon-yl)methyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxychinazolin
- (79) 4-[(3-Methylphenyl)amino]-6-[(4-{N-[(ethoxycarbonyl)me-thyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin
- (80) 4-[(3-Trifluormethylphenyl)amino]-6-[(4-{N-[(ethoxycar-bonyl)methyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-meth-oxy-chinazolin
- (81) 4-[(3-Ethinylphenyl)amino]-6-[(4-{N-[(ethoxycarbonyl)-methyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin
- (82) 4-[(3-Cyanophenyl)amino]-6-[(4-{N-[(ethoxycarbonyl)me-thyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin
- (83) 4-[(3-Methoxyphenyl)amino]-6-[(4-{N-[(ethoxycarbonyl)-methyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxychinazolin
- (84) 4-[(3,4-Difluorphenyl)amino]-6-[(4-{N-[(ethoxycarbonyl)-methyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinazolin
- (85) 4-[(3-Brom-4-fluorphenyl)amino]-6-[(4-{N-[(ethoxycarbo-nyl)methyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-meth-oxy-chinazolin
- (86) 4-[(3-Chlorphenyl)amino]-7-(3-{4-[(ethoxycarbonyl)methyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin
- (87) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-7-(3-{4-[(ethoxycar-bonyl)methyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-6-[(vinylcarbonyl)-amino]-chinazolin

- (88) 4-[(3-Brom-4-fluorphenyl)amino]-7-(3-{4-[(ethoxycarbo-nyl)methyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin
- (89) 4-[(3,4-Difluorphenyl)amino]-7-(3-{4-[(ethoxycarbonyl)-methyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin
- (90) 4-[(3-Cyanophenyl)amino]-7-(3-{4-[(ethoxycarbonyl)methyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin
- (91) 4-[(3-Methoxyphenyl)amino]-7-(3-{4-[(ethoxycarbonyl)me-thyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin
- (92) 4-[(3-Methylphenyl)amino]-7-(3-{4-[(ethoxycarbonyl)me-thyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin
- (93) 4-[(3-Trifluormethylphenyl)amino]-7-(3-{4-[(ethoxycarbonyl)methyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-6-[(vinylcarbonyl)-amino]-chinazolin
- (94) 4-[(3-Ethinylphenyl)amino]-7-(3-{4-[(ethoxycarbonyl)me-thyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin
- (95) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-3-cyano-7-(3-{4-[(ethoxycarbo-nyl)methyl]-piperazin-1-yl}propyloxy)-6-[(vinylcarbonyl)-amino]-chinolin
- (96) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-3-cyano-7-(2-{4-[(ethoxycarbon-yl)methyl]-piperazin-1-yl}ethoxy)-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinolin

- (97) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-3-cyano-7-(3-{1-[(ethoxycarbon-yl)methyl]-piperidin-4-yl}propyloxy)-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinolin
- (98) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-3-cyano-7-(2-{1-[(ethoxycarbo-nyl)methyl]-piperidin-4-yl}ethoxy)-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinolin
- (99) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-3-cyano-7-({1-[(ethoxycarbonyl)-methyl]-piperidin-4-yl}methoxy)-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinolin
- (100) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-3-cyano-7-(3-{N-[(ethoxycarbo-nyl)methyl]-N-methylamino}propyloxy)-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinolin
- (101) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-3-cyano-7-(4-{N-[(ethoxycarbo-nyl)methyl]-N-methylamino}butyloxy)-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinolin
- (102) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-3-cyano-6-[(4-{N-[(ethoxycar-bonyl)methyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-chino-lin
- (103) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-3-cyano-6-[(4-{N-[(ethoxycarbo-nyl)methyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-meth-oxy-chinolin
- (104) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-3-cyano-6-[(4-{N-[(ethoxycarbo-nyl)methyl]-N-ethylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinolin
- (105) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-3-cyano-6-[(4-{N,N-bis[(ethoxy-carbonyl)methyl]amino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinolin

- (106) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-3-cyano-6-({4-[2-(ethoxycarbo-nyl)-pyrrolidin-1-yl]-1-oxo-2-buten-1-yl}amino)-7-methoxy-chinolin
- (107) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-3-cyano-6-[(4-{4-[(ethoxy-carbonyl)methyl]-piperidin-1-yl}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinolin
- (108) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-3-cyano-6-[(4-{N-[(diethoxy-phosphoryl)methyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-methoxy-chinolin
- (109) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-3-cyano-6-({4-[N-({bis[(isopro-pyl-carbonyloxy)methoxy]-phosphoryl}methyl)-N-methylamino]-1-oxo-2-buten-1-yl}amino)-7-methoxy-chinolin
- (110) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-3-cyano-6-{[4-(N-{[(ethoxy) (me-thyl)phosphoryl]methyl}-N-methylamino)-1-oxo-2-buten-1-yl]ami-no}-7-methoxy-chinolin
- (111) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-3-cyano-6-({4-[N-({[1-(ethyl-carbonyloxy)-2-methyl-propyloxy] (methyl)phosphoryl}methyl)-N-methylamino]-1-oxo-2-buten-1-yl}amino)-7-methoxy-chinolin
- (112) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-3-cyano-6-({4-[N-({[1-(ethyl-carbonyloxy)ethoxy](methyl)phosphoryl}methyl)-N-methylamino]-1-oxo-2-buten-1-yl}amino)-7-methoxy-chinolin
- (113) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-3-cyano-6-[(4-{N-[(ethoxycarbo-nyl)methyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-butin-1-yl)amino]-7-meth-oxy-chinolin
- (114) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-3-cyano-6-{[2-({N-[(ethoxycarbonyl)methyl]-N-methylamino}methyl)-1-oxo-2-propen-1-yl]amino}-7-methoxy-chinolin

- (115) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-3-cyano-6-{[4-(3-{N-[(ethoxy-carbonyl)methyl]-N-methylamino}propylamino)-1,4-dioxo-2-buten-1-yl]amino}-7-methoxy-chinolin
- (116) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-3-cyano-6-{[4-(3-{N,N-bis[(eth-oxycarbonyl)methyl]-amino}propylamino)-1,4-dioxo-2-buten-1-yl]amino}-7-methoxy-chinolin
- (117) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-3-cyano-6-[(4-{3-[2-(ethoxycar-bonyl)-pyrrolidin-1-yl]propylamino}-1,4-dioxo-2-buten-1-yl)-amino]-7-methoxy-chinolin
- (118) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-3-cyano-6-{[4-(3-{4-[(ethoxy-carbonyl)methyl]-piperazin-1-yl}propylamino)-1,4-dioxo-2-buten-1-yl]amino}-7-methoxy-chinolin
- (119) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-3-cyano-6-({4-[(tert-butyl-car-bonyloxy)methoxy]-1,4-dioxo-2-buten-1-yl}amino)-7-methoxy-chinolin
- (120) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-3-cyano-6-({4-[1-(ethoxycarbo-nyloxy)ethoxy]-1,4-dioxo-2-buten-1-yl}amino)-7-methoxy-chino-lin
- (121) 4-[(3-Brompheny1)amino]-3-cyano-6-({4-[1-(cyclohexyloxy-carbonyloxy)ethoxy]-1,4-dioxo-2-buten-1-yl}amino)-7-methoxy-chinolin
- (122) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-6-{[4-(2-oxo-morpholin-4-yl)-1-oxo-2-buten-1-yl]amino}-7-methoxy-chinazolin
- (123) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-[3-(2-oxo-morpholin-4-yl)propyloxy]-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin
- (124) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-[3-(2-oxo-morpholin-4-yl)pro-pyloxy]-6-[(1-oxo-2-butin-1-yl)amino]-chinazolin

- (125) 4-[(3-Bromphenyl)amino]-7-[(4-methyl-2-oxo-morpholin-6-yl)methyloxy]-6-[(1-oxo-2-butin-1-yl)amino]-chinazolin
- (126) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-[(4-{N-[(ethoxy-carbonyl)methyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-cyclopropylmethoxy-chinazolin
- (127) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-[(4-{N,N-bis[(methoxy-carbonyl)methyl]amino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-cyclopro-pylmethoxy-chinazolin
- (128) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-[(4-{N-[(diethoxy-phosphoryl)methyl]-N²methylamino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-cyclopropylmethoxy-chinazolin
- (129) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-({4-[2-(methoxycarbonyl)-pyrrolidin-1-yl]-1-oxo-2-buten-1-yl}amino)-7-cyclopropyl-methoxy-chinazolin
- (130) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-({4-[2-(methoxycarbonyl)-piperidin-1-yl]-1-oxo-2-buten-1-yl}amino)-7-cyclopropyl-methoxy-chinazolin
- (131) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-[(4-{4-[(ethoxycarbonyl)methyl]-piperazin-1-yl}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-cyclo-propylmethoxy-chinazolin
- (132) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-[(4-{4-[(diethoxy-phosphoryl)methyl]-piperazin-1-yl}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-cyclopropylmethoxy-chinazolin
- (133) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-({4-[4-({bis[(tert-butylcarbonyloxy)methoxy]phosphoryl}methyl)-piperazin-1-yl]-1-oxo-2-buten-1-yl}amino)-7-cyclopropylmethoxy-chinazolin
- (134) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-({4-[4-({bis[1-(ethylcarbonyloxy)ethoxy]phosphoryl}methyl)-piperazin-1-yl]-1-oxo-2-buten-1-yl}amino)-7-cyclopropylmethoxy-chinazolin

- (135) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-({4-[4-({bis[1-(ethoxycarbonyloxy)ethoxy]phosphoryl}methyl)-piperazin-1-yl]-1-oxo-2-buten-1-yl}amino)-7-cyclopropylmethoxy-chinazolin
- (136) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-({4-[4-({bis[1-(cy-clohexyloxycarbonyloxy)ethoxy]phosphoryl}methyl)-piperazin-1-yl]-1-oxo-2-buten-1-yl}amino)-7-cyclopropylmethoxy-china-zolin
- (137) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-({4-[N-({bis[1-(eth-oxycarbonyloxy)ethoxy]phosphoryl}methyl)-N-methylamino]-1-oxo-2-buten-1-yl}amino)-7-cyclopropylmethoxy-chinazolin
- (138) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-({4-[N-({bis[(ethyl-carbonyloxy)methoxy]phosphoryl}methyl)-N-methylamino]-1-oxo-2-buten-1-yl}amino)-7-cyclopropylmethoxy-chinazolin
- (139) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-({4-[3-(methoxycarbonyl)-morpholin-4-yl]-1-oxo-2-buten-1-yl}amino)-7-cyclopropylmethoxy-chinazolin
- (140) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-{[4-(2-methoxycarbo-nyl-4-methyl-piperazin-1-yl)-1-oxo-2-buten-1-yl]amino}-7-cy-clopropylmethoxy-chinazolin
- (141) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-{[4-(2-oxo-morpholin-4-yl)-1-oxo-2-buten-1-yl]amino}-7-cyclopropylmethoxy-chinazo-lin
- (142) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-{[4-(3-methyl-2-oxo-morpholin-4-yl)-1-oxo-2-buten-1-yl]amino}-7-cyclopropylmeth-oxy-chinazolin
- (143) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-{[4-(6-methyl-2-oxo-morpholin-4-yl)-1-oxo-2-buten-1-yl]amino}-7-cyclopropylmeth-oxy-chinazolin

- (144) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-{[4-(6,6-dimethyl-2-oxo-morpholin-4-yl)-1-oxo-2-buten-1-yl]amino}-7-cyclopropyl-methoxy-chinazolin
- (145) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-{[4-(2-ethoxy-morpholin-4-yl)-1-oxo-2-buten-1-yl]amino}-7-cyclopropylmethoxy-chinazolin
- (146) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-{[4-(2,6-diethoxy-morpholin-4-yl)-1-oxo-2-buten-1-yl]amino}-7-cyclopropylmethoxy-chinazolin
- (147) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-[(4-[N-(2,2-dimethoxy-ethyl)-N-methylamino]-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-cyclopropyl-methoxy-chinazolin
- (148) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-[(4-[N-(1,3-dioxolan-2-ylmethyl)-N-methylamino]-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-cyclo-propylmethoxy-chinazolin
- (149) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-[(4-[N-(2-oxo-tetrahy-drofuran-3-yl)-N-methylamino]-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-cy-clopropylmethoxy-chinazolin
- (150) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-[(4-[N-(2-oxo-tetrahy-dropyran-4-yl)-N-methylamino]-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-cy-clopropylmethoxy-chinazolin
- (151) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-[(4-{N-[(ethoxycarbonyl)methyl]-N-[2-(acetyl-sulfanyl)ethyl]amino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-cyclopropylmethoxy-chinazolin
- (152) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-[(4-{N-[(ethoxycarbonyl)methyl]-N-[2-(isobutylcarbonylsulfanyl)ethyl]amino}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-cyclopropylmethoxy-chinazolin

- (153) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-[(4-{N-[(ethoxycarbo-nyl)methyl]-N-methylamino}-1-oxo-2-butin-1-yl)amino]-7-cyclo-propylmethoxy-chinazolin
- (154) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-[(4-{N,N-bis[(methoxy-carbonyl)methyl]amino}-1-oxo-2-butin-1-yl)amino]-7-cyclopro-pylmethoxy-chinazolin
- (155) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-({4-[2-(methoxycarbo-nyl)-pyrrolidin-1-yl]-1-oxo-2-butin-1-yl}amino)-7-cyclopro-pylmethoxy-chinazolin
- (156) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-[(4-{4-[(ethoxycarbonyl)methyl]-piperazin-1-yl}-1-oxo-2-butin-1-yl)amino]-7-cyclo-propylmethoxy-chinazolin
- (157) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-[(4-{4-[bis(methoxy-carbonyl)methyl]-piperazin-1-yl}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-cyclopropylmethoxy-chinazolin
- (158) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-[(4-{4-[1,2-bis(methoxycarbonyl)ethyl]-piperazin-1-yl}-1-oxo-2-buten-1-yl)amino]-7-cyclopropylmethoxy-chinazolin
- (159) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-{[4-(4-{1-[(methoxy-carbonyl)methyl]-2-(methoxycarbonyl)-ethyl}-piperazin-1-yl)-1-oxo-2-buten-1-yl]amino}-7-cyclopropylmethoxy-chinazolin
- (160) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-{[4-(3-{N,N-bis[(meth-oxycarbonyl)methyl]amino}propylamino)-1,4-dioxo-2-buten-1-yl]-amino}-7-cyclopropylmethoxy-chinazolin
- (161) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-{[4-(3-{N-[(methoxy-carbonyl)methyl]-N-methylamino}propylamino)-1,4-dioxo-2-buten-1-yl]amino}-7-cyclopropylmethoxy-chinazolin
- (162) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-[(3-diethoxyphospho-ryl-1-oxo-2-propen-1-yl)amino]-7-cyclopropylmethoxy-chinazolin

(163) 4-{(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino}-6-(3-bis[(tert-butyl-carbonyloxy)methoxy]phosphoryl-1-oxo-2-propen-1-yl}amino)-7-cyclopropylmethoxy-chinazolin

(164) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-{[4-(2,2-dimethyl-6-oxo-thiomorpholin-4-yl)-1-oxo-2-buten-1-yl]amino}-7-cyclo-propylmethoxy-chinazolin

(165) 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-({4-[N-(2-oxo-tetra-hydro-thiophen-3-yl)-N-methylamino]-1-oxo-2-buten-1-yl}amino)-7-cyclopropylmethoxy-chinazolin

Beispiel 9

Dragées mit 75 mg Wirksubstanz

1 Dragéekern enthält:

Wirksubstanz 75,0 mg
Calciumphosphat 93,0 mg
Maisstärke 35,5 mg
Polyvinylpyrrolidon 10,0 mg

Hydroxypropylmethylcellulose 15,0 mg

Magnesiumstearat ____1_5 mg 230,0 mg

Herstellung:

Die Wirksubstanz wird mit Calciumphosphat, Maisstärke, Polyvinylpyrrolidon, Hydroxypropylmethylcellulose und der Hälfte der angegebenen Menge Magnesiumstearat gemischt. Auf einer Tablettiermaschine werden Preßlinge mit einem Durchmesser von ca. 13 mm hergestellt, diese werden auf einer geeigneten Maschine durch ein Sieb mit 1,5 mm-Maschenweite gerieben und mit der restlichen Menge Magnesiumstearat vermischt. Dieses Granulat wird auf einer Tablettiermaschine zu Tabletten mit der gewünschten Form gepreßt.

Kerngewicht: 230 mg

Stempel: 9 mm, gewölbt

Die so hergestellten Dragéekerne werden mit einem Film überzogen, der im wesentlichen aus Hydroxypropylmethylcellulose besteht. Die fertigen Filmdragées werden mit Bienenwachs geglänzt.

Dragéegewicht: 245 mg.

Beispiel 10

Tabletten mit 100 mg Wirksubstanz

Zusammensetzung:

1 Tablette enthält:

Wirksubstanz	100,0 mg
Milchzucker	80,0 mg
Maisstärke	34,0 mg
Polyvinylpyrrolidon	4,0 mg
Magnesiumstearat	2,0 mg
•	220,0 mg

Herstellungverfahren:

Wirkstoff, Milchzucker und Stärke werden gemischt und mit einer wäßrigen Lösung des Polyvinylpyrrolidons gleichmäßig befeuchtet. Nach Siebung der feuchten Masse (2,0 mm-Maschenweite) und Trocknen im Hordentrockenschrank bei 50°C wird erneut gesiebt (1,5 mm-Maschenweite) und das Schmiermittel zugemischt. Die preßfertige Mischung wird zu Tabletten verarbeitet.

Tablettengewicht: 220 mg

Durchmesser: 10 mm, biplan mit beidseitiger Facette

und einseitiger Teilkerbe.

Beispiel 11

Tabletten mit 150 mg Wirksubstanz

Zusammensetzung:

1 Tablette enthält:

Wirksubstanz

150,0 mg

Mil -1 - 1 -	
Milchzucker pulv.	89,0 mg
Maisstärke	
	40,0 mg
Kolloide Kieselgelsäure	10,0 mg
Polyvinylpyrrolidon	_
	10,0 mg
Magnesiumstearat	-1.0 mg
	300,0 mg

Herstellung:

Die mit Milchzucker, Maisstärke und Kieselsäure gemischte Wirksubstanz wird mit einer 20%igen wäßrigen Polyvinylpyrrolidonlösung befeuchtet und durch ein Sieb mit 1,5 mm-Maschenweite geschlagen.

Das bei 45°C getrocknete Granulat wird nochmals durch dasselbe Sieb gerieben und mit der angegebenen Menge Magnesiumstearat gemischt. Aus der Mischung werden Tabletten gepreßt.

Tablettengewicht: 300 mg

Stempel: . 10 mm, flach

Beispiel 12

Hartgelatine-Kapseln mit 150 mg Wirksubstanz

1 Kapsel enthält:

Wirkstoff		
Maisstärke getr.		150,0 mg
	· ca.	180,0 mg
Milchzucker pulv.	ca.	87,0 mg
Magnesiumstearat	•	3,0 mg
	ca.	420,0 mg

Herstellung:

Der Wirkstoff wird mit den Hilfsstoffen vermengt, durch ein Sieb von 0,75 mm-Maschenweite gegeben und in einem geeigneten Gerät homogen gemischt.

Die Endmischung wird in Hartgelatine-Kapseln der Größe 1 abgefüllt.

Kapselfüllung: ca. 320 mg

Kapselhülle: Hartgelatine-Kapsel Größe 1.

Beispiel 13

Suppositorien mit 150 mg Wirksubstanz

1 Zäpfchen enthält:

Wirkstoff	150,0 mg
Polyäthylenglykol 1500	550,0 mg
Polyäthylenglykol 6000	460,0 mg
Polyoxyäthylensorbitanmonostearat	<u>840.0 mg</u>
******	2 000,0 mg

Herstellung:

Nach dem Aufschmelzen der Suppositorienmasse wird der Wirkstoff darin homogen verteilt und die Schmelze in vorgekühlte Formen gegossen.

Beispiel 14

Suspension mit 50 mg Wirksubstanz

100 ml Suspension enthalten:

Wirksto	off		1,00	g
Carboxy	ymethylcellulose-Na-Sa	lz	0,10	g
p-Hydro	oxybenzoesäuremethyles	ter	0,05	g
p-Hydro	oxybenzoesäurepropyles	ter	0,01	g
Rohrzu	cker		10,00	g
Glycer	in		5,00	g
Sorbit	lösung 70%ig		20,00	g
Aroma	,		0,30	g
Wasser	dest.	ad	100	ml

Herstellung:

Dest. Wasser wird auf 70°C erhitzt. Hierin wird unter Rühren p-Hydroxybenzoesäuremethylester und -propylester sowie Glycerin und Carboxymethylcellulose-Natriumsalz gelöst. Es wird auf Raumtemperatur abgekühlt und unter Rühren der Wirkstoff zugegeben und homogen dispergiert. Nach Zugabe und Lösen des Zuckers, der Sorbitlösung und des Aromas wird die Suspension zur Entlüftung unter Rühren evakuiert.

5 ml Suspension enthalten 50 mg Wirkstoff.

Beispiel 15

Ampullen mit 10 mg Wirksubstanz

Zusammensetzung:

Wirkstoff		10,0 mg
0,01 n Salzsäure s.q.		10,0 mg
Aqua bidest	ad	2,0 ml

Herstellung:

Die Wirksubstanz wird in der erforderlichen Menge 0,01 n HCl gelöst, mit Kochsalz isotonisch gestellt, sterilfiltriert und in 2 ml Ampullen abgefüllt.

Beispiel 16

Ampullen mit 50 mg Wirksubstanz

Zusammensetzung:

Wirkstoff		50,0 mg
0,01 n Salzsäure s.q.		3070 mg
Aqua bidest	ad	10,0 ml

Herstellung:

Die Wirksubstanz wird in der erforderlichen Menge 0,01 n HCl gelöst, mit Kochsalz isotonisch gestellt, sterilfiltriert und in 10 ml Ampullen abgefüllt.

Beispiel 17

Kapseln zur Pulverinhalation mit 5 mg Wirksubstanz

1 Kapsel enthält:

Wirksubstanz 5,0 mg
Lactose für Inhalationszwecke 15,0 mg
20,0 mg

Herstellung:

Die Wirksubstanz wird mit Lactose für Inhalationszwecke gemischt. Die Mischung wird auf einer Kapselmaschine in Kapseln (Gewicht der Leerkapsel ca. 50 mg) abgefüllt.

Kapselgewicht: 70,0 mg
Kapselgröße = 3

Beispiel 18

Inhalationslösung für Handvernebler mit 2.5 mg Wirksubstanz

1 Hub enthält:

Wirksubstanz 2,500 mg
Benzalkoniumchlorid 0,001 mg
1N-Salzsäure q.s.
Ethanol/Wasser (50/50) ad 15,000 mg

Herstellung:

Die Wirksubstanz und Benzalkoniumchlorid werden in Ethanol/-Wasser (50/50) gelöst. Der pH-Wert der Lösung wird mit 1N-Salzsäure eingestellt. Die eingestellte Lösung wird filtriert und in für den Handvernebler geeignete Behälter (Kartuschen) abgefüllt.

Füllmasse des Behälters: 4,5 g

Patentansprüche

1. Bicyclische Heterocyclen der allgemeinen Formel

$$R_a$$
 R_b
 R_c
 $A - B - C - D - E$
 R_c
 R_c

in der

 $R_{\rm a}$ ein Wasserstoffatom oder eine $C_{1\text{--}4}\text{-Alkylgruppe}$,

 R_b eine Phenyl-, Benzyl- oder 1-Phenylethylgruppe, in denen der Phenylkern jeweils durch die Reste R_i bis R_3 substituiert ist, wobei

 R_1 und R_2 , die gleich oder verschieden sein können, jeweils ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatom,

eine C_{1-4} -Alkyl-, Hydroxy-, C_{1-4} -Alkoxy-, C_{3-6} -Cycloalkyl-, C_{4-6} -Cycloalkoxy-, C_{2-5} -Alkenyl- oder C_{2-5} -Alkinylgruppe,

eine Aryl-, Aryloxy-, Arylmethyl- oder Arylmethoxygruppe,

eine C_{3-5} -Alkenyloxy- oder C_{3-5} -Alkinyloxygruppe, wobei der ungesättigte Teil nicht mit dem Sauerstoffatom verknüpft sein kann,

eine C_{1-4} -Alkylsulfenyl-, C_{1-4} -Alkylsulfinyl-, C_{1-4} -Alkylsulfonyl-, fonyl-, C_{1-4} -Alkylsulfonyloxy-, Trifluormethylsulfenyl-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethylsulfonylgruppe,

eine durch 1 bis 3 Fluoratome substituierte Methyl- oder Methoxygruppe,

eine durch 1 bis 5 Fluoratome substituierte Ethyl- oder Ethoxygruppe,

eine Cyano- oder Nitrogruppe oder eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C_{1-4} -Alkylgruppen substituierte Aminogruppe, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, oder

 R_1 zusammen mit R_2 sofern diese an benachbarte Kohlenstoffatome gebunden sind, eine -CH=CH-CH=CH-, -CH=CH-NH-oder -CH=N-NH-Gruppe und

R₃ ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom,

eine C_{1-4} -Alkyl-, Trifluormethyl- oder C_{1-4} -Alkoxygruppe darstellen,

 R_c und R_d , die gleich oder verschieden sein können, jeweils ein Wasserstoff-, Fluor- oder Chloratom, eine Methoxygruppe oder eine gegebenenfalls durch eine Methoxy-, Dimethylamino-, Diethylamino-, Pyrrolidino-, Piperidino- oder Morpholinogruppe substituierte Methylgruppe,

X eine durch eine Cyanogruppe substituierte Methingruppe oder ein Stickstoffatom,

A ein Sauerstoffatom oder eine gegebenenfalls durch eine $C_{1\text{-}4}\text{-Alkylgruppe}$ substituierte Iminogruppe,

B eine Carbonyl- oder Sulfonylgruppe,

C eine 1,3-Allenylen-, 1,1- oder 1,2-Vinylengruppe, die jeweils durch eine oder zwei Methylgruppen oder durch eine Trifluormethylgruppe substituiert sein können,

eine Ethinylengruppe oder

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Methylgruppen oder durch eine Trifluormethylgruppe substituierte 1,3-Butadien-1,4-ylengruppe,

D eine Alkylen-, -CO-alkylen- oder -SO₂-alkylengruppe, in denen der Alkylenteil jeweils 1 bis 8 Kohlenstoffatome enthält und zusätzlich 1 bis 4 Wasserstoffatome im Alkylenteil durch Fluoratome ersetzt sein können, wobei die Verknüpfung der -CO-alkylen- oder -SO₂-alkylengruppe mit der benachbarten Gruppe C jeweils über die Carbonyl- oder Sulfonylgruppe erfolgen muß,

eine -CO-O-alkylen-, -CO-NR₄-alkylen- oder -SO₂-NR₄-alkylengruppe, in denen der Alkylenteil jeweils 1 bis 8 Kohlenstoffatome enthält, wobei die Verknüpfung mit der benachbarten Gruppe C jeweils über die Carbonyl- oder Sulfonylgruppe erfolgen muß, in denen

R4 ein Wasserstoffatom oder eine C1-4-Alkylgruppe darstellt,

oder, falls D an ein Kohlenstoffatom des Restes E gebunden ist, auch eine Bindung

oder, falls D an ein Stickstoffatom des Restes E gebunden ist, auch eine Carbonyl- oder Sulfonylgruppe,

E eine $R_6O-CO-alkylen-NR_5-$, $(R_7O-PO-OR_8)-alkylen-NR_5-$ oder $(R_7O-PO-R_9)-alkylen-NR_5-$ oruppe, in denen jeweils der Alkylenteil, welcher geradkettig ist und 1 bis 6 Kohlenstoffatome enthält, zusätzlich durch eine oder zwei $C_{1-2}-Alkylgruppen$ oder durch eine R_6O-CO- oder $R_6O-CO-C_{1-2}-alkylgruppe$ substituiert sein kann, wobei

R_s ein Wasserstoffatom,

eine C_{1-4} -Alkylgruppe, die durch eine Hydroxy-, C_{1-4} -Alkoxy-, Carboxy-, R_6 O-CO-, $(R_7$ O-PO-OR_8)-, $(R_7$ O-PO-R_9)-, Amino-, C_{1-4} -Alkylamino- oder Di- $(C_{1-4}$ -Alkyl)-aminogruppe oder durch eine 4- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe substituiert sein kann, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino- oder N- $(C_{1-4}$ -Alkyl)-iminogruppe ersetzt sein kann.

eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Methylgruppen substituierte Ethyl- oder Propylgruppe, die jeweils endständig durch eine C_{1-6} -Alkylcarbonylsulfenyl-, C_{3-7} -Cycloalkylcarbonylsulfenyl-, C_{3-7} -Cycloalkyl- C_{1-3} -alkylcarbonylsulfenyl-, Arylcarbonylsulfenyl- oder Aryl- C_{1-3} -alkylcarbonylsulfenyl-gruppe substituiert ist,

eine C_{3-7} -Cycloalkyl- oder C_{3-7} -Cycloalkyl- C_{1-3} -alkylgruppe,

 $\rm R_6,\ R_7$ und $\rm R_6,\ die\ gleich\ oder\ verschieden\ sein\ können,\ jeweils\ ein\ Wasserstoffatom,$

eine C_{1-8} -Alkylgruppe, die durch eine Hydroxy-, C_{1-4} -Alkoxy-, Amino-, C_{1-4} -Alkylamino- oder Di- $(C_{1-4}$ -Alkyl)-aminogruppe oder durch eine 4- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe substituiert sein kann, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino- oder N- $(C_{1-4}$ -Alkyl)-iminogruppe ersetzt sein kann,

eine gegebenenfalls durch 1 oder 2 Methylgruppen substituierte C_{4-7} -Cycloalkylgruppe,

eine C_{3-5} -Alkenyl- oder C_{3-5} -Alkinylgruppe, wobei der ungesättigte Teil nicht mit dem Sauerstoffatom verknüpft sein kann,

eine C_{3-7} -Cycloalkyl- C_{1-4} -alkyl-, Aryl-, Aryl- C_{1-4} -alkyl- oder R_g CO-O-(R_e CR $_t$)-Gruppe, wobei

 R_e und R_f , die gleich oder verschieden sein können, jeweils ein Wasserstoffatom oder eine C_{1-4} -Alkylgruppe und

 R_g eine C_{1-4} -Alkyl-, C_{3-7} -Cycloalkyl-, C_{1-4} -Alkoxy- oder C_{5-7} -Cycloalkoxygruppe darstellen,

und R, eine C_{1-4} -Alkyl-, Aryl- oder Aryl- C_{1-4} -alkylgruppe darstellen,

eine 4- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, die durch eine R_6O-CO- , $(R_7O-PO-OR_8)-$, $(R_7O-PO-R_9)-$, $R_6O-CO-C_{1-4}-alkyl-$, Bis- $(R_6O-CO)-C_{1-4}-alkyl-$, $(R_7O-PO-OR_8)-C_{1-4}-alkyl-$ oder $(R_7O-PO-R_9)-C_{1-4}-alkyl$ gruppe substituiert ist, in denen R_6 bis R_9 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine Piperazino- oder Homopiperazinogruppe, die in 4-Stellung durch den Rest R_{10} und zusätzlich an einem Ringkohlenstoffatom durch eine R_6O-CO- , $(R_7O-PO-OR_8)-$, $(R_7O-PO-R_9)-$, $R_6O-CO-C_{1-4}-$ al-kyl-, Bis- $(R_6O-CO)-C_{1-4}-$ alkyl-, $(R_7O-PO-OR_8)-C_{1-4}-$ alkyl- oder $(R_7O-PO-R_9)-C_{1-4}-$ alkylgruppe substituiert ist, in denen R_6 bis R_9 wie vorstehend erwähnt definiert sind und

 R_{10} ein Wasserstoffatom, eine C_{1-4} -Alkyl-, Formyl-, C_{1-4} -Alkylcarbonyl- oder C_{1-4} -Alkylsulfonylgruppe darstellt,

eine Piperazino- oder Homopiperazinogruppe, die jeweils in 4-Stellung durch eine $R_6O-CO-C_{1-4}-alkyl-$, $Bis-(R_6O-CO)-C_{1-4}-al-kyl-$, $(R_7O-PO-OR_8)-C_{1-4}-alkyl-$ oder $(R_7O-PO-R_9)-C_{1-4}-alkylgruppe$ substituiert ist, in denen R_6 bis R_9 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine Morpholino- oder Homomorpholinogruppe, die jeweils durch eine R_6O-CO- , $(R_7O-PO-OR_8)-$, $(R_7O-PO-R_9)-$, $R_6O-CO-C_{1-4}-alkyl-$, Bis- $(R_6O-CO)-C_{1-4}-alkyl-$, $(R_7O-PO-OR_8)-C_{1-4}-alkyl$ oder $(R_7O-PO-R_9)-C_{1-4}-alkyl-$

 $\text{C}_{\text{1-4}}\text{-alkylgruppe}$ substituiert ist, in denen R_{6} bis R, wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine in 1-Stellung durch den Rest R_{10} substituierte Pyrrolidinyl-, Piperidinyl- oder Hexahydroazepinylgruppe, wobei die vorstehend erwähnten 5- bis 7-gliedrigen Ringe jeweils zusätzlich an einem Kohlenstoffatom durch eine R_6O-CO- , $(R_7O-PO-OR_8)-$, $(R_7O-PO-R_9)-$, $R_6O-CO-C_{1-4}-alkyl-$, $Bis-(R_6O-CO)-C_{1-4}-alkyl-$, $(R_7O-PO-OR_8)-C_{1-4}-alkyl-$ oder $(R_7O-PO-R_9)-C_{1-4}-alkyl$ gruppe substituiert sind, in denen R_6 bis R_{10} wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine in 1-Stellung dürch eine $R_6O-CO-C_{1-4}$ -alkyl-, Bis- $(R_6O-CO)-C_{1-4}$ -alkyl-, $(R_7O-PO-OR_8)-C_{1-4}$ -alkyl- oder $(R_7O-PO-R_9)-C_{1-4}$ -alkyl- volldinyl-, Piperidinyl- oder Hexahydroazepinylgruppe, in denen R_6 bis R_9 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine 2-0xo-morpholinogruppe, die durch 1 bis 4 C_{1-2} -Alkylgruppen substituiert sein kann,

eine 2-0xo-thiomorpholinogruppe, die durch 1 bis 4 C_{1-2} -Alkylgruppen substituiert sein kann,

eine Morpholinogruppe, die in 2-Stellung durch eine C_{1-4} -Alkoxygruppe substituiert ist,

eine Morpholinogruppe, die in 2- und 6-Stellung jeweils durch eine C_{1-4} -Alkoxygruppe substituiert ist,

eine C_{1-4} -Alkyl-NR₅-Gruppe, in der der C_{1-4} -Alkylteil, welcher geradkettig ist und zusätzlich durch eine oder zwei Methyl-gruppen substituiert sein kann, jeweils endständig durch eine Di- $(C_{1-4}$ -Alkoxy)-methyl- oder Tri- $(C_{1-4}$ -Alkoxy)-methylgruppe substituiert ist, wobei R₅ wie vorstehend erwähnt definiert ist,

eine C_{1-4} -Alkyl-NR₅-Gruppe, in der der C_{1-4} -Alkylteil, welcher geradkettig ist und zusätzlich durch eine oder zwei Methylgruppen substituiert sein kann, jeweils endständig durch eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Methylgruppen substituiert te 1,3-Dioxolan-2-yl- oder 1,3-Dioxan-2-yl-Gruppe substituiert ist, wobei R_5 wie vorstehend erwähnt definiert ist,

eine $R_{11}NR_5$ -Gruppe, in der R_5 wie vorstehend erwähnt definiert ist und

R₁₁ eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Methylgruppen substituierte 2-0xo-tetrahydrofuran-3-yl-, 2-0xo-tetrahydrofuran-3-yl-, 2-0xo-tetrahydropyran-3-yl-, 2-0xo-tetrahydropyran-5-yl-, 2-0xo-tetrahydropyran-5-yl-, 2-0xo-tetrahydrothiophen-3-yl-, 2-0xo-tetrahydrothiophen-4-yl-, 2-0xo-tetrahydrothiopyran-3-yl-, 2-0xo-tetrahydrothiopyran-4-yl-oder 2-0xo-tetrahydrothiopyran-5-yl-Gruppe darstellt,

eine Aminogruppe oder eine gegebenenfalls durch 1 oder 2 C_{1-4} -Alkylgruppen substituierte Aminogruppe, in der die Alkylreste gleich oder verschieden sein können und jeder Alkylteil ab Position 2 durch eine Hydroxy-, C_{1-4} -Alkoxy-, Amino-, C_{1-4} -Alkylamino- oder Di- $(C_{1-4}$ -Alkyl)-aminogruppe oder durch eine 4- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe substituiert sein kann, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino- oder N- $(C_{1-4}$ -Alkyl)-iminogruppe ersetzt sein kann,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Methylgruppen substituierte 4- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe,

eine gegebenenfalls durch 1 oder 2 Methylgruppen substituierte 6- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, in der jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine durch den Rest R_{10} substituierte Imino-

gruppe, durch eine Sulfinyl- oder Sulfonylgruppe ersetzt ist, wobei R_{10} wie vorstehend erwähnt definiert ist,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 3 Methylgruppen substituierte Imidazolylgruppe,

eine C_{5-7} -Cycloalkylgruppe, in der eine Methylengruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine durch den Rest R_{10} substituierte Iminogruppe, durch eine Sulfinyl- oder Sulfonyl-gruppe ersetzt ist, wobei R_{10} wie vorstehend erwähnt definiert ist,

oder D zusammen mit E ein Wasserstoff-, Fluor- oder Chloratom,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 5 Fluoratome substituierte C_{1-4} -Alkylgruppe,

eine C_{3-6} -Cycloalkylgruppe,

eine Aryl-, Heteroaryl-, C_{1-4} -Alkylcarbonyl-, Arylcarbonyl-, Carboxy-, C_{1-4} -Alkoxycarbonyl-, $R_gCO-O-(R_eCR_f)-O-CO-$, $(R_7O-PO-OR_e)$ - oder $(R_7O-PO-R_9)$ -Gruppe, in denen R_e bis R_g und R_7 bis R_9 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine Aminocarbonyl-, C_{1-4} -Alkylaminocarbonyl- oder Di- $(C_{1-4}$ -Alkylaminocarbonylgruppe oder

eine Carbonylgruppe, die durch eine 4- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe substituiert ist, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine durch den Rest R_{10} substituierte Iminogruppe, durch eine Sulfinyl- oder Sulfonylgruppe ersetzt sein kann, wobei R_{10} wie vorstehend erwähnt definiert ist,

F eine C_{1-6} -Alkylengruppe, eine $-0-C_{1-6}$ -alkylengruppe, wobei der Alkylenteil mit dem Rest G veknüpft ist, oder ein Sauerstoff-

atom, wobei dieses nicht mit einem Stickstoffatom des Restes G verknüpft sein kann, und

G eine $R_6O-CO-alkylen-NR_5-$, $(R_7O-PO-OR_8)-alkylen-NR_5-$ oder $(R_7O-PO-R_9)-alkylen-NR_5-$ Gruppe, in denen jeweils der Alkylenteil, welcher geradkettig ist und 1 bis 6 Kohlenstoffatome enthält, zusätzlich durch eine oder zwei $C_{1-2}-Alkylgruppen$ oder durch eine R_6O-CO- oder $R_6O-CO C_{1-2}-$ alkylgruppe substituiert sein kann, wobei R_5 bis R_9 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine 4- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, die durch eine R_6O-CO- , $(R_7O-PO-OR_8)-$, $(R_7O-PO-R_9)-$, $R_6O-CO-C_{1-4}-$ alkyl-, $R_7O-PO-OR_8)-C_{1-4}-$ alkyl- oder $(R_7O-PO-R_9)-C_{1-4}-$ alkylgruppe substituiert ist, in denen R_6 bis R_9 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine Piperazino- oder Homopiperazinogruppe, die in 4-Stellung durch den Rest R_{10} und zusätzlich an einem Ringkohlenstoffatom durch eine R_6O-CO- , $(R_7O-PO-OR_8)-$, $(R_7O-PO-R_9)-$, $R_6O-CO-C_{1-4}-$ al-kyl-, Bis- $(R_6O-CO)-C_{1-4}-$ alkyl-, $(R_7O-PO-OR_8)-C_{1-4}-$ alkyl- oder $(R_7O-PO-R_9)-C_{1-4}-$ alkylgruppe substituiert ist, in denen R_6 bis R_{10} wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine Piperazino- oder Homopiperazinogruppe, die jeweils in 4-Stellung durch eine $R_6O-CO-C_{1-4}$ -alkyl-, Bis- $(R_6O-CO)-C_{1-4}$ -alkyl-, $(R_7O-PO-OR_8)-C_{1-4}$ -alkyl- oder $(R_7O-PO-R_9)-C_{1-4}$ -alkylgruppe substituiert ist, in denen R_6 bis R_9 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine Morpholino- oder Homomorpholinogruppe, die jeweils durch eine R_6O-CO- , $(R_7O-PO-OR_8)-$, $(R_7O-PO-R_9)-$, $R_6O-CO-C_{1-4}-alkyl-$, $R_6O-CO-C_{1-4}-alkyl-$, $R_6O-CO-C_{1-4}-alkyl-$, $R_6O-CO-C_{1-4}-alkyl-$, $R_6O-PO-R_8)-C_{1-4}-alkyl$ oder $R_6O-PO-R_9)-C_{1-4}-alkyl$ gruppe substituiert ist, in denen R_6 bis R_9 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine in 1-Stellung durch den Rest R_{10} substituierte Pyrrolidinyl-, Piperidinyl- oder Hexahydroazepinylgruppe, wobei die vorstehend erwähnten 5- bis 7-gliedrigen Ringe jeweils zu-

sätzlich an einem Kohlenstoffatom durch eine R_6O-CO- , $(R_7O-PO-OR_8)-$, $(R_7O-PO-OR_9)-$, $R_6O-CO-C_{1-4}-alkyl-$, $Bis-(R_6O-CO)-C_{1-4}-alkyl-$, $(R_7O-PO-OR_8)-C_{1-4}-alkyl-$ oder $(R_7O-PO-R_9)-C_{1-4}-alkyl-$ gruppe substituiert sind, in denen R_6 bis R_{10} wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine in 1-Stellung durch eine $R_6O-CO-C_{1-4}$ -alkyl-, Bis- $(R_6O-CO)-C_{1-4}$ -alkyl-, $(R_7O-PO-OR_8)-C_{1-4}$ -alkyl- oder $(R_7O-PO-R_9)-C_{1-4}$ -alkyl- gruppe substituierte Pyrrolidinyl-, Piperidinyl- oder Hexahydroazepinylgruppe, in denen R_6 bis R_9 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine 2-Oxo-morpholinogruppe, die durch 1 oder 2 Methylgruppen substituiert sein kann;

eine 2-Oxo-morpholinylgruppe, die in 4-Stellung durch ein Wasserstoffatom, durch eine C_{1-4} -Alkyl-, R_6O -CO- C_{1-4} -alkyl-, $(R_7O$ -PO- $OR_8)$ - C_{1-4} -alkyl- oder $(R_7O$ -PO- $R_9)$ - C_{1-4} -alkylgruppe substituiert ist, wobei R_6 bis R_9 wie vorstehend erwähnt definiert sind und die vorstehend erwähnten 2-Oxo-morpholinyl-gruppen jeweils mit einem Kohlenstoffatom der Gruppe F verknüpft sind,

eine Morpholinogruppe, die in 2-Stellung durch eine C_{1-4} -Alkoxygruppe substituiert ist,

eine Morpholinogruppe, die in 2- und 6-Stellung jeweils durch eine C_{1-4} -Alkoxygruppe substituiert ist,

eine C_{1-4} -Alkyl-NR₅-Gruppe, in der der C_{1-4} -Alkylteil, welcher geradkettig ist und zusätzlich durch eine oder zwei Methyl-gruppen substituiert sein kann, jeweils endständig durch eine Di- $(C_{1-4}$ -Alkoxy)-methyl- oder Tri- $(C_{1-4}$ -Alkoxy)-methylgruppe substituiert ist, wobei R₅ wie vorstehend erwähnt definiert ist,

eine C_{1-4} -Alkyl-NR₅-Gruppe, in der der C_{1-4} -Alkylteil, welcher geradkettig ist und zusätzlich durch eine oder zwei Methylgruppen substituiert sein kann, jeweils endständig durch eine

gegebenenfalls durch eine oder zwei Methylgruppen substituierte 1,3-Dioxolan-2-yl- oder 1,3-Dioxan-2-yl-Gruppe substituiert ist, wobei R_{s} wie vorstehend erwähnt definiert ist,

eine R_hNR_s -Gruppe, in der R_s wie vorstehend erwähnt definiert ist und R_h eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Methylgruppen substituierte 2-Oxo-tetrahydrofuran-3-yl-, 2-Oxo-tetrahydrofuran-4-yl-, 2-Oxo-tetrahydropyran-3-yl-, 2-Oxo-tetrahydropyran-4-yl- oder 2-Oxo-tetrahydropyran-5-yl-Gruppe darstellt,

eine Aminogruppe oder eine gegebenenfalls durch 1 oder 2 C_{1-4} -Alkylgruppen substituierte Aminogruppe, in der die Alkylreste gleich oder verschieden sein können und jeder Alkylteil ab Position 2 durch eine Hydroxy-, C_{1-4} -Alkoxy-, Amino-, C_{1-4} -Alkylamino- oder Di- $(C_{1-4}$ -Alkyl)-aminogruppe oder durch eine 4-bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe substituiert sein kann, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino- oder N- $(C_{1-4}$ -Alkyl)-iminogruppe ersetzt sein kann,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Methylgruppen substituierte 4- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe,

eine gegebenenfalls durch 1 oder 2 Methylgruppen substituierte 6- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, in der jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine durch den Rest R_{10} substituierte Iminogruppe, durch eine Sulfinyl- oder Sulfonylgruppe ersetzt ist, wobei R_{10} wie vorstehend erwähnt definiert ist,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 3 Methylgruppen substituierte Imidazolylgruppe, eine C_{5-7} -Cycloalkylgruppe, in der eine Methylengruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine durch den Rest R_{10} substituierte Iminogruppe, durch eine Sulfinyl- oder Sulfonylgruppe ersetzt ist, wobei R_{10} wie vorstehend erwähnt definiert ist, oder

F und G zusammen ein Wasserstoff-, Fluor- oder Chloratom,

eine gegebenenfalls ab Position 2 durch eine Hydroxy- oder C_{1-4} -Alkoxygruppe substituierte C_{1-6} -Alkoxygruppe,

eine C_{1-6} -Alkoxygruppe, die durch eine R_6O -CO-, $(R_7O$ -PO-O R_8)-oder $(R_7O$ -PO- R_9)-Gruppe substituiert ist, wobei R_6 bis R_9 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine C_{4-7} -Cycloalkoxy- oder C_{3-7} -Cycloalkyl- C_{1-4} -alkoxygruppe, eine gegebenenfalls durch 1 oder 2 C_{1-4} -Alkylgruppen substituierte Aminogruppe, .

eine 5- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoffoder Schwefelatom, durch eine durch den Rest R_{10} substituierte Iminogruppe, durch eine Sulfinyl- oder Sulfonylgruppe ersetzt sein kann, wobei R_{10} wie vorstehend erwähnt definiert ist,

mit der Maßgabe bedeuten, daß mindestens einer der Reste E, G oder F zusammen mit G eine $R_{\rm g}O-CO-$, $(R_{\rm 7}O-PO-OR_{\rm g})$ - oder $(R_{\rm 7}O-PO-R_{\rm g})$ - Gruppe oder

D zusammen mit E eine $R_gCO-O-(R_eCR_f)-O-CO-$, $(R_7O-PO-OR_g)-$ oder $(R_7O-PO-R_g)-$ Gruppe oder

E oder G eine gegebenenfalls substituierte 2-0xo-morpholinyl-gruppe,

eine in 2-Stellung oder in 2- und 6-Stellung jeweils durch eine C_{1-4} -Alkoxygruppe substituierte Morpholinogruppe,

eine Di $(C_{1-4}$ -Alkoxy)-methyl- oder Tri- $(C_{1-4}$ -Alkoxy)-methylgruppe oder

eine gegebenenfalls substituierte 1,3-Dioxolan-2-yl-, 1,3-Dioxan-2-yl-, 2-Oxo-tetrahydrofuran-3-yl-, 2-Oxo-tetrahydrofuran-4-yl-, 2-Oxo-tetrahydropyran-3-yl-, 2-Oxo-tetrahydropyran-4-yl- oder 2-Oxo-tetrahydropyran-5-yl-Gruppe oder

E eine gegebenenfalls substituierte 2-0xo-thiomorpholinogruppe oder eine gegebenenfalls substituierte 2-0xo-tetrahydrothiophen-3-yl-, 2-0xo-tetrahydrothiophen-4-yl-, 2-0xo-tetrahydrothiopyran-3-yl-, 2-0xo-tetrahydrothiopyran-4-yl- oder 2-0xo-tetrahydrothiopyran-5-yl-Gruppe enthält,

wobei unter den bei der Definition der vorstehend erwähnten Reste erwähnten Arylteilen eine Phenylgruppe zu verstehen ist, die jeweils durch R_{12} monosubstituiert, durch R_{13} mono-, dioder trisubstituiert oder durch R_{12} monosubstituiert und zusätzlich durch R_{13} mono- oder disubstituiert sein kann, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und

R₁₂ eine Cyano-, Carboxy-, C₁₋₄-Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, C₁₋₄-Alkylaminocarbonyl-, Di-(C₁₋₄-alkyl)-aminocarbonyl-, C₁₋₄-Alkylsulfenyl-, C₁₋₄-Alkylsulfinyl-, C₁₋₄-Alkylsulfonyl-, Hydroxy-, C₁₋₄-Alkylsulfonyloxy-, Trifluormethyloxy-, Nitro-, Amino-, C₁₋₄-Alkylamino-, Di-(C₁₋₄-alkyl)-amino-, C₁₋₄-Alkyl-carbonylamino-, N-(C₁₋₄-Alkyl)-C₁₋₄-alkylcarbonylamino-, C₁₋₄-Alkylsulfonylamino-, N-(C₁₋₄-Alkyl)-C₁₋₄-alkylsulfonyl-amino-, Aminosulfonyl-, C₁₋₄-Alkylaminosulfonyl- oder Di-(C₁₋₄-Alkyl)-aminosulfonylgruppe oder eine Carbonylgruppe, die durch eine 5- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe substituiert ist, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Imino- oder N-(C₁₋₄-Alkyl)-imino-Gruppe ersetzt sein kann, und

 R_{13} ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatom, eine C_{1-4} -Alkyl-, Trifluormethyl- oder C_{1-4} -Alkoxygruppe oder

zwei Reste R_{13} , sofern sie an benachbarte Kohlenstoffatome gebunden sind, zusammen eine C_{3-5} -Alkylen-, Methylendioxyoder 1,3-Butadien-1,4-ylengruppe darstellen,

und ferner unter den bei der Definition der vorstehend erwähnten Resten erwähnten Heteroarylgruppen eine 5-gliedrige heteroaromatische Gruppe, die eine Iminogruppe, ein Sauerstoffoder Schwefelatom oder eine Iminogruppe, ein Sauerstoffoder Schwefelatom und ein oder zwei Stickstoffatome enthält, oder

eine 6-gliedrige heteroaromatische Gruppe zu verstehen ist, die ein, zwei oder drei Stickstoffatome enthält,

wobei die vorstehend erwähnten 5-gliedrigen heteroaromatischen Gruppen jeweils durch 1 oder 2 Methyl- oder Ethylgruppen und die vorstehend erwähnten 6-gliedrigen heteroaromatischen Gruppen jeweils durch 1 oder 2 Methyl- oder Ethylgruppen oder durch ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatom, durch eine Trifluormethyl-, Hydroxy-, Methoxy- oder Ethoxygruppe substituiert sein können,

deren Tautomeren, deren Stereoisomere und deren Salze.

2. Bicyclische Heterocyclen der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1, in der

Ra ein Wasserstoffatom,

 R_b eine Phenyl-, Benzyl- oder 1-Phenylethylgruppe, in denen der Phenylkern jeweils durch die Reste R_i bis R_j substituiert ist, wobei

 R_1 und R_2 , die gleich oder verschieden sein können, jeweils ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom,

eine Methyl-, Trifluormethyl-, Ethinyl-, Methoxy- oder Cyanogruppe und

R, ein Wasserstoffatom darstellen,

R_c und R_d jeweils ein Wasserstoffatom,

X eine durch eine Cyanogruppe substituierte Methingruppe oder ein Stickstoffatom,

A eine Iminogruppe,

B eine Carbonylgruppe,

C eine 1,1- oder 1,2-Vinylengruppe, eine Ethinylen- oder 1,3-Butadien-1,4-ylengruppe,

D eine geradkettige C_{1-3} -Alkylengruppe oder eine -CO-NH- C_{2-3} -alkylengruppe, in der der Alkylenteil geradkettig ist und die Verknüpfung mit der benachbarten Gruppe C über die Carbonylgruppe erfolgt,

oder, falls D an ein Kohlenstoffatom des Restes E gebunden ist, auch eine Bindung,

E eine R₆O-CO-alkylen-NR₅-Gruppe, in der der Alkylenteil, welcher geradkettig ist und 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthält, zusätzlich durch eine Methyl-, Methoxycarbonyl-, Ethoxycarbonyl-, Nethoxycarbonylmethyl- oder Ethoxycarbonylmethylgruppe substituiert sein kann, wobei

 R_s eine C_{1-4} -Alkyl-, R_6O -CO-CH₂-, Cyclopropyl- oder Cyclopropylmethylgruppe und

 R_6 eine C_{1-6} -Alkyl-, Cyclopentyl-, Cyclohexyl-, C_{3-6} -Cyclo-alkylmethyl- oder Benzylgruppe darstellen,

eine durch eine R_6O -CO-Gruppe substituierte Pyrrolidino- oder Piperidinogruppe oder eine durch eine R_6O -CO- CH_2 -Gruppe substituierte Piperidinogruppe, in denen R_6 wie vorstehend erwähnt definiert ist,

eine 4-Piperidinylgruppe, die in 1-Stellung durch eine R_6O -CO- C_{1-3} -alkylgruppe substituiert ist, in der der Alkylteil geradkettig ist und R_6 wie vorstehend erwähnt definiert ist,

eine Piperazinogruppe, die in 4-Stellung durch eine $R_6O-CO-C_{1.3}$ -alkylgruppe substituiert ist, in der der Alkylteil geradkettig ist und R_6 wie vorstehend erwähnt definiert ist,

eine Piperazinogruppe, die in 4-Stellung durch eine Methylgruppe und in 2- oder 3-Stellung durch eine R_6O -CO-gruppe substituiert ist, wobei R_6 wie vorstehend erwähnt definiert ist,

eine $(R_7O-PO-OR_8)-CH_2-NR_5-$ oder $(R_7O-PO-R_9)-CH_2-NR_5-$ Gruppe, wobei R_5 wie vorstehend erwähnt definiert ist,

 R_7 und R_8 , die gleich oder verschieden sein können, jeweils eine Methyl-, Ethyl- oder $R_g CO-O-(R_e CR_f)$ -Gruppe, wobei

 $R_{\rm e}$ ein Wasserstoffatom oder eine $C_{\rm 1-4}\text{-}{\rm Alkylgruppe}$,

 R_{f} ein Wasserstoffatom und

 R_g eine C_{1-4} -Alkyl-, C_{1-4} -Alkoxy- oder C_{5-6} -Cycloalkoxygruppe darstellen,

und R, eine Methyl- oder Ethylgruppe darstellen,

oder D zusammen mit E ein Wasserstoffatom, eine Methyl-, Trifluormethyl-, Phenyl- oder $R_{\rm g}$ CO-O- $(R_{\rm e}CR_{\rm f})$ -O-CO-Gruppe, in der $R_{\rm e}$ bis $R_{\rm g}$ wie vorstehend erwähnt definiert sind,

F eine $-O-C_{1-4}$ -alkylengruppe, in der der Alkylenteil geradkettig und mit dem Rest G veknüpft ist, oder ein Sauerstoffatom, wobei dieses nicht mit einem Stickstoffatom des Restes G verknüpft sein kann, und

G eine R_6O -CO-alkylen- NR_5 -Gruppe, in der der Alkylenteil, welcher geradkettig ist und 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthält, zusätzlich durch eine Methyl-, Methoxycarbonyl-, Ethoxycarbonyl-, Methoxycarbonylmethyl- oder Ethoxycarbonylmethylgruppe substituiert sein kann, wobei R_5 und R_6 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine durch eine R₆O-CQ-Gruppe substituierte Pyrrolidino- oder Piperidinogruppe oder eine durch R₆O-CO-CH₂-Gruppe substituierte Piperidinogruppe, in denen R₆ wie vorstehend erwähnt definiert ist,

eine 4-Piperidinylgruppe, die in 1-Stellung durch eine $R_6O-CO-C_{1-3}$ -alkylgruppe substituiert ist, in der der Alkylteil geradkettig ist und R_6 wie vorstehend erwähnt definiert ist,

eine Piperazinogruppe, die in 4-Stellung durch eine R_6 0-C0- C_{1-3} -alkylgruppe substituiert ist, in der der Alkylteil geradkettig ist und R_6 wie vorstehend erwähnt definiert ist,

oder F oder G zusammen ein Wasserstoffatom oder eine gegebenenfalls durch eine R_6O -CO-Gruppe substituierte C_{1-3} -Alkoxygruppe, in der R_6 wie vorstehend erwähnt definiert ist,

mit der Maßgabe bedeuten, daß mindestens einer der Reste E, G oder F zusammen mit G eine R_6O-CO- , $(R_7O-PO-OR_8)-$ oder $(R_7O-PO-CH_3)-Gruppe$ oder

D zusammen mit E eine R_cCO-O-(R_cCR_t)-O-CO-Gruppe enthält,

deren Tautomeren, deren Stereoisomere und deren Salze.

3. Bicyclische Heterocyclen der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1, in der

R_a ein Wasserstoffatom,

 R_{b} eine durch die Reste R_{1} bis R_{3} substituierte Phenylgruppe, in der

 R_1 und R_2 , die gleich oder verschieden sein können, jeweils ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom und

R, ein Wasserstoffatom darstellen,

 R_{c} und R_{d} jeweils ein Wasserstoffatom,

X ein Stickstoffatom,

A eine Iminogruppe,

B eine Carbonylgruppe,

C eine 1,2-Vinylengruppe,

D eine Methylen- oder -CO-NH- C_{2-3} -alkylengruppe, in der der Alkylenteil geradkettig ist und die Verknüpfung mit der benachbarten Gruppe C über die Carbonylgruppe erfolgt,

E eine R_6O -CO- CH_2 - NR_5 -Gruppe, in der

 R_{5} eine Methyl- oder $R_{6}O-CO-CH_{2}-Gruppe$ darstellt und R_{6} jeweils eine $C_{1-4}-Alkyl-$ oder Cyclohexylgruppe bedeutet,

oder D zusammen mit E ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe,

F eine $-0-C_{1-3}$ -alkylengruppe, in der der Alkylenteil geradkettig und mit dem Rest G veknüpft ist, oder ein Sauerstoffatom, wo-

bei dieses nicht mit einem Stickstoffatom des Restes G verknüpft sein kann, und

G eine 4-Piperidinylgruppe, die in 1-Stellung durch eine $R_6O-CO-C_{1-3}$ -alkylgruppe substituiert ist, oder eine Piperazinogruppe, die in 4-Stellung durch eine $R_6O-CO-C_{1-3}$ -alkylgruppe substituiert ist, in denen jeweils der Alkylteil geradkettig ist und R_6 wie vorstehend erwähnt definiert ist,

oder F und G zusammen ein Wasserstoffatom oder eine Methoxygruppe mit der Maßgabe bedeuten, daß mindestens einer der Reste E oder G eine $R_{\rm s}$ O-CO-Gruppe enthält,

deren Tautomeren, deren Stereoisomere und deren Salze.

- 4. Physiologisch verträgliche Salze der Verbindungen nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 3 mit anorganischen oder organischen Säuren oder Bäsen.
- 5. Arzneimittel, enthaltend eine Verbindung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 3 oder ein physiologisch verträgliches Salz gemäß Anspruch 4 neben gegebenenfalls einem oder mehreren inerten Trägerstoffen und/oder Verdünnungsmitteln.
- 6. Verwendung einer Verbindung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 4 zur Herstellung eines Arzneimittels, das zur Behandlung von benignen oder malignen Tumoren, zur Vorbeugung und Behandlung von Erkrankungen der Atemwege und der Lunge sowie zur Behandlung von Erkrankungen des Magen-Darm-Traktes und der Gallengänge und -blase geeignet ist.
- 7. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels gemäß Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß auf nichtchemischem Wege eine Verbindung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 4 in einen oder mehrere inerte Trägerstoffe und/oder Verdünnungsmittel eingearbeitet wird.

- 8. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel I gemäß den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß
- a) eine Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_a$$
 R_b
 R_c
 $A-H$
 $F-G$

in der

 R_a bis R_d , A, F, G und X wie in den Ansprüchen 1 bis 3 erwähnt definiert sind, mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$Z_1 - B - C - D - E$$
 , (III)

in der

B bis E wie in den Ansprüchen 1 bis 3 erwähnt definiert sind und

 $\mathbf{Z_i}$ eine Austrittsgruppe oder eine Hydroxygruppe darstellt, umgesetzt wird oder

b) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der der Rest E über ein Stickstoffatom mit dem Rest D verknüpft ist, eine Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_a$$
 R_b
 R_c
 $A - B - C - D - Z_2$
 R_d
 R_d
 R_d
 R_c
 R_c

in der

 R_a bis R_d , A bis D, F, G und X wie in den Ansprüchen 1 bis 3 erwähnt definiert sind und Z_2 eine Austrittsgruppe darstellt, mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

 $H - E^{\prime}$ (V)

in der

E' einen der für E in den Ansprüchen 1 bis 3 erwähnten Reste darstellt, der über ein Stickstoffatom mit dem Rest D verknüpft ist, umgesetzt wird und

gewünschtenfalls eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, die eine Aminò-, Alkylamino- oder Iminogruppe enthält, mittels Acylierung oder Sulfonylierung in eine entsprechende Acyl- oder Sulfonylverbindung der allgemeinen Formel I übergeführt wird und/oder

eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, die eine Amino-, Alkylamino- oder Iminogruppe enthält, mittels Alkylierung oder reduktiver Alkylierung in eine entsprechende Alkylverbindung der allgemeinen Formel I übergeführt wird und/oder

eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, die eine Carboxy- oder Hydroxyphosphorylgruppe enthält, mittels Veresterung in einen entsprechenden Ester der allgemeinen Formel I übergeführt wird und/oder

eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, die eine Carboxy- oder Estergruppe enthält, mittels Umsetzung mit einem entsprechenden Amin in ein entsprechendes Amid der allgemeinen Formel I übergeführt wird und/oder

erforderlichenfalls ein bei den vorstehend beschriebenen Umsetzungen verwendeter Schutzrest wieder abgespalten wird und/oder

gewünschtenfalls eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I in ihre Stereoisomere aufgetrennt wird und/oder

eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I in ihre Salze, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch verträgliche Salze übergeführt wird.

Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft bicyclische Heterocyclen der allgemeinen Formel

$$R_a$$
 R_b
 R_c
 $A - B - C - D - E$
 R_d
 R_c
 R_c

in der

 R_a bis R_d , A bis G und X wie im Anspruch 1 definiert sind, deren Tautomeren, deren Stereoisomere und deren Salze, insbesonders deren physiologisch verträgliche Salze mit anorganischen oder organischen Säuren oder Basen, welche wertvolle pharmakologische Eigenschaften aufweisen, insbesondere eine Hemmwirkung auf die durch Tyrosinkinasen vermittelte Signaltransduktion, deren Verwendung zur Behandlung von Krankheiten, insbesondere von Tumorerkrankungen, von Erkrankungen der Lunge und der Atemwege und deren Herstellung.

THIS PAGE BLANK (USPTO)